

## DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

THE EN VERT	FDUT	RAITE DE COOI ENGLISE	
DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTO			WO 96/37604
(51) Classification internationale des brevets 6:		(11) Numéro de publication internationale:	
C12N 9/24, C12P 19/14, C12S 3/02, 3/04, 3/08, 3/12, 9/00, 11/00, C12Q 1/04, C12G	A2	(43) Date de publication internationale:28 nove	mbre 1996 (28.11.96)
7/00, C08L 5/06, A23L 2/84, 1 /06, 1 /218, C12G 1 /022, C12C 11 /00, A23K 1 /14, D21C 5 /00, A01N 61 /00 // (C12N 1		i i	
/20, C12R 1 :80)  (21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR	96/0075	VIDAL, Stéphane [FR/FR]; Bâtiment 421, rue Croix-de-Las-Cazes, F-34	9 - Résidence Le Golf, 000 Montpellier (FR).

- (21) Numéro de la demande internationale: 21 mai 1996 (21.05.96) (22) Date de dépôt international:
- (30) Données relatives à la priorité: FR 23 mai 1995 (23.05.95) 95/06142
- (71) Déposant (pour tous les Etats désignés sauf US): INSTITUT NATIONAL DE LA RECHERCHE AGRONOMIQUE [FR/FR]; 147, rue de l'Université, F-75341 Paris Cédex 07 (FR).
- (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): PELLERIN, Patrice [FR/FR]; Résidence Le Golf N° 5, 421, rue Croix-de-Las-Cazes, F-34000 Montpellier (FR). BRILLOUET, Jean-(72) Inventeurs; et Marc [FR/FR]; Le Saint-Jaumes, 53 C, rue du Faubourg-Saint-Jaumes, F-34000 Montpellier (FR). DOCO, Thierry [FR/FR]; 9, rue Pigalle, F-34680 Saint-Georges-d'Orques (FR). WILLIAMS, Pascale [FR/FR]; Résidence Les Jardins d'O, 20, rue de la Mounéda, F-34090 Montpellier (FR).

421, rue Croix-de-Las-Cazes, F-34000 Montpellier (FR). MOUTOUNET, Michel [FR/FR]; 10, rue Gabriel-Fauré, F-34080 Montpellier (FR).

- (74) Mandataire: PHELIP, Bruno; Cabinet Harlé & Phélip, 21, rue de La Rochefoucauld, F-75009 Paris (FR).
- (81) Etats désignés: AL, AM, AU, AZ, BB, BG, BR, BY, CA, CN, CZ, EE, FI, GE, HU, IS, IP, KE, KG, KP, KR, KZ, LK, LR, LS, LT, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SG, SI, SK, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, brevet ARIPO (KE, LS, MW, SD, SZ, UG), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

#### Publiée

Sans rapport de recherche internationale, sera republiée dès réception de ce rapport.

- (54) Title: ENZYME AND MICROORGANISM DEGRADING RHAMNOGALACTURONANE II
- (54) Titre: ENZYME ET MICROORGANISME DEGRADANT LE RHAMNOGALACTURONANE

#### (57) Abstract

Enzyme degrading rhamnogalacturonane II (RG-II) and having an endo-β-L-rhamnopyranosyl-(1→3')-D-apiofuranosyl hydrolase activity and/or an endo-α-L-fucopyranosyl-(1-4)-L-rhamnopyranosyl hydrolase activity. Said enzyme can be produced by a microorganism, particularly of the Penicillium genus, such as the strains I-1577 and I-1578 deposited at the CNCM. RG-II may be obtained from plant extracts by means of a process comprising a chromatography.

#### (57) Abrégé

Enzyme dégradant le rhamnogalacturonane II (RG-II) présentant une activité endo-β-L-rhamnopyranosyl-(1→3')-D-apiofuranosyl hydrolase et/ou une activité endo-α-L-fucopyranosyl-(1→4)-L-rhamnopyranosyl hydrolase. Cette enzyme peut être produite par un microorganisme, en particulier du genre Penicillium, tel que les souches I-1577 et I-1578 déposées auprès de la CNCM. Le RG-II peut être obtenu à partir d'extraits d'origine végétale par un procédé comprenant une chromatographie.

#### UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Arménie	GB	Royaume-Uni	MW	Malawi
AT	Autriche	GE	Géorgie .	MX	Mexique
AU	Australie	GN	Guinée	NE	Niger
BB	Barbade	GR	Grèce	NL	Pays-Bas
BE	Belgique	HU	Hongrie	NO	Norvège
BF	Burkina Faso	IE	Irlande	NZ ·	Nouvelle-Zélande
-	— — ·	ir	Italic	PL	Pologne
BG	Bulgarie Bénin	JP	Japon	PT	Portugal
BJ	Brésil	KE	Kenya	RO	Roumanie
BR		KG	Kirghizistan	RU	Fédération de Russie
BY	Bélarus	KP	République populaire démocratique	SD	Soudan
CA	Canada		de Corée	SE	Suède
CF	République centrafricaine	KR	République de Corée	SG	Singapour
CG	Congo	KZ	Kazakhstan	SI	Slovénie
CH	Suisse	L	Liechtenstein	SK	Slovaquie
CI	Côte d'Ivoire	LK	Sri Lanka	SN	Sénégal
CM	Cameroun	LR	Libéria	SZ	Swaziland
CN	Chine	LT	Linanie	TD	Tchad
CS	Tchécoslovaquie		Luxembourg	TG	Togo
CZ	République tchèque	LU		TJ	Tadjikistan
DE	Allemagno	LV	Lettonie	TT	Trinité-et-Tobago
DK	Danemark	мс	Monaco	UA	Ukraine
EE	Estonie	MD	République de Moldova	UG	Ouganda
ES	Espagne	MG	Madagascar	US	Etats-Unis d'Amérique
FI	Finlande	ML	Mali	UZ	Ouzbekistan
FR	Prance	MN	Mongolie	VN	Viet Nam
GA	Gabon	MR	Mauritanie	ALG	A RET TANIM

#### ENZYME ET MICROORGANISME DEGRADANT LE RHAMNOGALACTURONANE

5

10

15

20

25

30

#### de cette enzyme

La présente invention a pour objet une enzyme dégradant le rhamnogalacturonane II (RG-II) et ses dérivés, ainsi que son procédé d'obtention.

Elle a en outre pour objet un procédé d'obtention du RG-II.

Elle est également relative à l'utilisation de cette enzyme.

Le rhamnogalacturonane II est un constituant universel et très complexe de la paroi cellulaire des plantes (O'Neill et al., Methods in Plant Biochemistry (1990) 2:415-439). Il appartient aux polysaccharides pectiques et est présent essentiellement au niveau de la lamelle moyenne et de la paroi primaire.

Sa structure est extrêmement complexe (figure 1) puisqu'il est composé de 12 monosaccharides différents pour un degré de polymérisation (dp) voisin de 3O. Cette complexité est renforcée par la présence de sucres rares dans sa composition qui contient: de l'apiose ou 3-C-(hydroxyméthyl)-D-glycéro-tétrose; du KDO ou acide 2-céto-3-déoxy-D-manno-octulosonique; du DHA ou acide 3-déoxy-D-lyxo-2-heptulosarique, du 2-O-méthyl-fucose, du 2-O méthyl-xylose et enfin de l'acide acétique ou 3-C-carboxy-5-déoxy-L-xylose. Ce dernier monosaccharide constitue un marqueur spécifique du RG-II. Des monosaccharides plus habituels dans les polysaccharides pariétaux, le rhamnose, le fucose, l'arabinose, le galactose et les acides galacturonique et glucuronique, sont également présents dans la composition du RG-II mais le plus souvent avec des anoméries et des types de liaisons multiples et particuliers qui renforcent la spécificité et la complexité de la structure de la molécule.

L'organisation ultrastructurale du RG-II (figure 1) vient encore augmenter cette complexité (Puvanesarajah et al., Carbohydr. Res. (1991) 218:211-222). Une chaîne homologue et composée de 7 à 14 résidus d'acide galacturonique liés en α-(1→4) porte, en des positions non encore déterminées, 4 branches différentes: deux disaccharides et deux chaînes plus complexes octa- ou nonasaccharides. Des variabilités structurales sont observées pour la longueur de la chaîne homogalacturonique et pour l'extrémité de la branche B et semblent dues aux activités enzymatiques mises en oeuvre pour son obtention. D'autre part, la présence de substituants non encore identifiés a été détectée sur le résidu A5. En outre, la molécule de RG-II contient de 2 à 3 groupements méthyle qui estérifient les groupements carboxyliques des acides

10

15

20

25

galacturoniques et deux groupements acétyle situés sur les résidus R3 (acide acérique) et B4' (2-O-méthyl-fucose).

Ainsi, la structure du RG-II a été généralement déterminée, même si la nature de certains substituants n'a pas encore été identifiée.

Dans la paroi cellulaire des plantes le RG-II est associé aux pectines natives mais le type exact de liaison entre protopectine et RG-II est inconnu à l'heure actuelle. De même, son rôle dans la paroi des végétaux est mal connu. On sait cependant qu'il est présent à travers tout le règne végétal (Albershelm et al., Biochem. Soc. Transactions (1994) 22:374-378); des ptéridophytes aux spermatophytes, des gymnospermes aux angiospermes, des monocotylédones aux dicotylédones (figure 2) et en quantité non négligeable dans la lamelle moyenne des parois. On sait aussi que sa structure est conservée dans les différentes plantes où il a été étudié (Albershelm et al., Blochem. Soc. Transactions (1994) 22:374-378).

De récents travaux ont montré qu'il pouvait agir comme polysaccharide signal et induire des réponses spécifiques de la plante (activité élicitrice) (Aldington et Fry, J. Exp. Botany (1994) 45:287-293). Cependant, son abondance, son ubiquité et la complexité de sa structure taissent supposer qu'il joue un rôle fondamental dans la cohésion des parois cellulaires des plantes et donc dans l'organisation cellulaire des tissus végétaux.

Le RG-II est libéré à partir des parois cellulaires sous l'action d'enzymes à activité pectolytique (pectine estérase, endo- ou exo-polygalacturonase) qui dégradent les chaînes lisses des pectines natives et libèrent le RG-II sous forme non dégradée (Darvill et al., Plant. Physiol. (1978) 62:418-422), comme l'illustre la figure 1. La variabilité de la longueur de la chaîne homogalacturonique rend compte des dégradations enzymatiques qui ont permis sa libération à partir des pectines natives (Whitcombe et al., Carbohydr.Res (1995) 271:15-29).

La complexité et l'originalité de la structure du RG-II le rendent particulièrement résistant à la dégradation par les enzymes présentes dans les extraits de plantes comme dans les préparations enzymatiques commerciales tant d'origine fongique que bactérienne.

Aucune activité de dégradation ne peut en effet être mise en évidence dans les préparations enzymatiques commerciales de dégradation des parois de plantes les plus riches en activités diverses. Les seules dégradations observées concernent les résidus arabinofuranose, rhamnopyranose ou galactopyranose situés à l'extrémité non-réductrice des chaînes latérales. Des exo-enzymes permettant la libération de tels résidus existent en effet couramment dans les préparations enzymatiques; c'est ce qui explique sans

15

30

35

doute la variabilité observée entre les différentes préparations de RG-II rapportées selon les auteurs.

Lors du pressurage ou du broyage des fruits et des légumes, des activités pectolytiques sont libérées qui assurent la dégradation des chaînes homogalacturoniques des pectines natives. Ces activités sont renforcées par l'addition d'enzymes pectolytiques commerciales et par la flore de fermentation dans le cas des vins et des produits fermentés. Le RG-II est libéré sous forme intacte et en quantité souvent importante dans les jus et nectars de fruits, de légumes et dérivés, en particulier dans les vins.

Dans les vins, le RG-II représente l'un des polysaccharides majeurs (Doco et Brillouet, Carbohydr. Res. (1993) 243:333-343), sa concentration pouvant atteindre 100 mg/l. Il participe à de nombreux phénomènes indésirables, tels que le colmatage des membranes de filtration (Belleville et al., Enol. Vitic. Sci.(1991) 46:100-107), la formation de complexes instables avec d'autres macromolécules colloïdales et l'Induction de phénomènes de précipitation. Son élimination passe obligatoirement par l'utilisation d'enzymes spécifiques de sa dégradation.

Plusieurs méthodes d'obtention du RG-II à partir de vin ont été décrites à ce iour:

- par hydrolyse enzymatique à l'aide d'endopolygalacturonases fongiques de parois cellulaires isolées à partir de cultures de cellules végétales en suspension (Darvill et al. Plant Physiol. (1978) 62:418-422),

- à partir d'une préparation enzymatique commerciale d'Aspergillus niger, le pectinol AC (Stevenson et al., Carbohydr. Res.(1988) 179:269-288); le RG-II y est présent à faible concentration et sa purification implique de nombreuses étapes d'élimination des protéines et de la matière colorante,

- à partir du vin (Doco et Brillouet, Carbohydr. Res. (1993) 243:333-343), la purification décrite a mis en oeuvre 4 étapes successives de chromatographie d'exclusion stérique et d'échange d'ions.

On notera que le rhamnogalacturonane I ou RG-I, bien qu'ayant un nom très proche est un constituant des parois cellulaires végétales totalement différent du RG-II tant au point de vue structural ( sa structure est basée sur une alternance de rhamnose et d'acide galacturonique) que de sa dégradation par les enzymes. Des activités rhamnogalacturonase (Schols et al., Carbohydr. Res. (1990) 206:105-115) ou protopectinase (Sakamoto et Sakai, Carbohydr. Res. (1994) 259:77-91) ont déjà été décrites.

Il ressort de l'analyse ci-dessus de l'état de la technique que l'homme du métier ne connaissait aucune enzyme ou préparation enzymatique présentant une activité WO 96/37604 PCT/FR96/00758

10

20

25

35

satisfaisante de dégradation du RG-II. Pourtant la présence de ce polysaccharide est une source de phénomènes indésirables tels que le colmatage des membranes de filtration, la formation de complexes instables avec d'autres macromolécules colloïdales et l'induction de phénomènes de précipitation.

Du fait de l'importance des activités économiques mises en cause, il était nécessaire de trouver une solution à ce problème.

Le demandeur a montré qu'il était possible d'isoler les activités enzymatiques responsables de la dégradation du RG-II et de ses dérivés à partir de microorganismes.

Il a d'autre part mis au point un nouveau procédé d'obtention du RG-II permettant de l'obtenir en grandes quantités à partir de diverses sources végétales.

La présente invention a pour objet une enzyme caractérisée en ce qu'elle dégrade le RG-II et ses dérivés.

Pour la présente invention, on entend par RG-II, tout polysaccharide comprenant la structure indiquée à la figure 1, qu'il soit sous forme de monomère ou de dimère et toute molécule résultant de sa dégradation partielle et comportant au moins un fragment de chaîne A, B, C ou D caractéristique tant du point de vue composition que de sa séquence.

Dans ce qui suit toute mention relative au RG-II est susceptible de s'appliquer à tout dérivé de cette molécule.

Une telle enzyme présente avantageusement une activité de type endo-hydrolase.

Une telle enzyme peut en particulier présenter une activité endo- $\Omega$ -L-rhamnopyranosyl- $(1\rightarrow 3')$ -D-apiofuranosyl hydrolase et/ou endo- $\alpha$ -L-fucopyranosyl- $(1\rightarrow 4)$ -L-rhamnopyranosyl hydrolase. Ces activités peuvent être identifiées par leur capacité à libérer la chaîne A, telle qu'elle apparaît sur la figure 1.

Une telle enzyme peut être produite par un microorganisme en particulier par un champignon du genre *Penicillium*.

De tels microorganismes présentant une activité de dégradation du RG-II et de ses dérivés, constituent un autre objet de la présente invention. Ils peuvent être en particulier les souches de *Penicillium* suivantes déposées le 19 Mai 1995 auprès de la Collection Nationale de Cultures des Microorganismes de l'Institut Pasteur (CNCM):

- souche de *Penicillium simplicissimum* déposée auprès de la CNCM sous le n°l-1577 (IPV1),
- souche de *Penicillium daleae* déposée auprès de la CNCM sous le n°l-1578 (LaV2).

Ces deux souches de champignons présentent un aspect caractéristique de champignons filamenteux cloisonnés avec formation rapide (dès le 6ème jour de culture) de spores couleur bleu-vert.

20

25

35

P. daleae est un champignon peu courant, toujours isolé à partir de sols forestiers et qui est connu pour sa capacité à dégrader l'amidon et les polysaccharides pectiques. Cette espèce a été décrite dans " Compendium of Soil Fungi, H.K. Domsch, W. Gams et T.H. Anderson (1980) Academic Press, London, page 560.

P. simplicissimum est plus commun et fréquemment isolé à partir de végétaux en décomposition. Cette espèce a été décrite dans " Compendium of Soil Fungi, H.K. Domsch, W. Gams et T.H. Anderson (1980) Academic Press, London, pages 597-598".

La présente invention est aussi relative à des préparations enzymatiques contenant une enzyme dégradant le RG-II et ses dérivés telle que décrite ci-dessus.

Ainsi, de telles enzymes peuvent être mises sous la forme de préparations contenant d'autres enzymes présentant d'autres activités.

L'enrichissement de telles préparations avec des activités permettant la dégradation du RG-II offre un potentiel entièrement nouveau pour toutes les applications requérant la dégradation partielle ou totale des parois cellulaires et des polysaccharides des plantes.

Des enzymes permettant la dégradation spécifique du RG-II et de ses dérivés peuvent être utilisés pour la dégradation ou la modification du RG-II ou de ses dérivés, et en particulier dans les applications suivantes:

- élimination du RG-II des jus de fruits, de légumes et de leurs dérivés, afin d'améliorer la filtrabilité, de faciliter la production de jus et de bases aromatiques concentrées, de favoriser les phénomènes de clarification et d'assurer une bonne stabilité des produits finis,

- nettoyage des membranes de micro- et ultra-filtration utilisées pour la clarification des jus de fruits, de légumes et de leurs dérivés,

- obtention de préparations de type macérase, c'est-à-dire permettant la dissociation des tissus cellulaires des végétaux jeunes avec une dégradation minimale des structures parlétales (production de nectars de fruits, de purées, de gelées et de concentrés de fruits et de légumes),

- obtention de préparations de types liquéfiantes, c'est-à-dire devant assurer l'hydrolyse complète des polysaccharides des parois cellulaires de plantes (production de jus et de bases aromatiques de fruits, de légumes et de boissons fermentées, de bière),

- production de pectines et d'aliments pour animaux à partir de résidus de végétaux (pulpes de betterave, résidus solides après pressurage des fruits...),

- production de cellulose à partir de végétaux; l'hydrolyse enzymatique des autres constituants polysaccharidiques permet en effet d'améliorer les rendements de production (industrie textile, production de papier).

15

20

30

Les préparations enzymatiques commerciales permettant la dégradation des parois cellulaires de plantes se doivent d'avoir des modes d'action biochimiques les plus précis et les mieux définis selon le type d'utilisation recherché. L'apport spécifique d'enzymes de dégradation du RG-II et ayant des modes d'action précis et bien déterminés va dans le sens d'une meilleure exploitation des potentiels technologiques des enzymes fongiques.

Les enzymes et préparations enzymatiques selon l'invention décrites ci-dessus peuvent être préférentiellement obtenues par un procédé comprenant les étapes suivantes:

- mise en culture des microorganismes présentant une activité de dégradation du RG-II, ou de ses dérivés, dans un milieu de culture adapté à la production de ces enzymes.
- récupération de l'enzyme ou de la préparation enzymatique dans le surnageant de culture ou dans le surnageant du broyat des microorganismes.

Préférentiellement un tel procédé comprend les étapes suivantes:

- mise en culture de microorganismes présentant une activité de dégradation du RG-II dans un milieu de culture adapté à ces microorganismes et contenant du RG-II,
  - récupération des microorganismes,
  - broyage des microorganismes,
- élimination du matériel insoluble, en particulier par filtration ou par centrifugation des microorganismes broyés, et
- récupération du surnageant contenant les enzymes ou la préparation enzymatique.

Les enzymes peuvent aussi être directement obtenues à partir du surnageant de culture, sans broyage des microorganismes, quand les conditions le permettent en choisissant les conditions ou les souches de telle manière que les enzymes soient libérées dans le milieu.

Avantageusement, ce procédé est mis en oeuvre à l'aide des souches de Penicillium déposées auprès de la CNCM sous les N°I-1577 et N°I-1578.

De telles enzymes peuvent aussi être obtenues par génie génétique, après clonage du ou des gènes responsables de leur synthèse, ou par toute autre technique à la portée de l'homme du métier, en particulier par synthèse à partir d'acides aminés isolés, après identification de leur séquence.

La présente invention est en outre relative à un procédé d'obtention de RG-II et de ses métabolites ou dérivés à partir d'un extrait d'origine végétale caractérisé en ce qu'il comprend une étape de chromatographie dudit extrait.

Il va de soi que ce procédé concerne l'obtention de RG-II mais aussi des produits de dégradation de cette molécule qui pourraient se former lors de la mise en oeuvre de ce procédé, appelés métabolites, ainsi que de tous dérivés du RG-II.

Pour la présente invention, on entend par « extrait d'origine végétale » toute préparation contenant notamment des polysaccharides d'origine végétale solubilisés. Les polysaccharides peuvent y avoir subi une étape de concentration, soit par ultrafiltration, soit par précipitation, par exemple avec de l'éthanol, du méthanol ou tout autre solvant adéquat.

Ce procédé peut être constitué d'au moins une étape de chromatographie d'échange d'anions à pH faiblement acide ou neutre, préférentiellement supérieur à 4. Une telle chromatographie d'adsorption peut être effectuée sur une colonne de DEAE ou QEAE.

Ce procédé peut aussi être constitué d'au moins une étape de chromatographie d'adsorption du RG-II sur un support retenant le RG-II. Une telle chromatographie d'adsorption peut être effectuée sur un charbon actif, sur une colonne de résine polystyrène-divinylbenzène ou sur tout autre support adapté.

15

20

25

30

On peut aussi ajouter, avant et/ou après l'étape de chromatographie, une étape de séparation des polysaccharides, soit par précipitation fractionnée, soit par ultrafiltration, soit par chromatographie d'exclusion stérique. Pour la mise en oeuvre de la précipitation fractionnée, on utilise avantageusement de l'éthanol ou du méthanol. Pour la mise en oeuvre de la chromatographie d'exclusion stérique, on utilise avantageusement une colonne de « séphacryl » ou tout autre support adapté.

La présente invention est en outre relative à des préparations susceptibles d'être obtenues par l'un de ces procédés:

- d'une part des préparations contenant majoritairement (c'est-à-dire au minimum 95%) des monomères de RG-II, et
- d'autre part des préparations contenant au moins 80%, et préférentiellement plus de 95% de dimères de RG-II.

Après chaque chromatographie, on détermine, grâce à leurs compositions, quelles fractions contiennent du RG-II. Une telle opération est à la portée de l'homme du métier.

Ces procédés permettent d'obtenir aisément des préparations en quantités importantes (de l'ordre du kilogramme) de rhamnogalacturonane II à partir de tous produits d'origine végétale, à l'exception de ceux issus des graminés, tels que des jus de fruits, des légumes et leurs dérivés, en particulier le vin éventuellement concentré, les vinasses et les moûts de raisin, et ce à l'échelle de la dizaine de grammes. Le RG-II est préférentiellement obtenu à partir des parois primaires des plantes mais il peut aussi être

20

25

35

Isolé à partir de tout produit dérivé de plantes impliquant une solubilisation des parois soit au cours de procédés de transformation traditionnels (pressurage, fermentation...) soit par traitement à l'aide d'enzymes de liquéfaction.

Un autre objet de la présente invention est un procédé de criblage de microorganismes, en particulier de champignons, pour leur capacité à dégrader le RG-II, caractérisé en ce que les microorganismes sont mis en croissance dans un milieu adapté et contenant du RG-II.

Elle est aussi relative à un milieu de culture pour ces microorganismes caractérisé en ce qu'il contient du RG-II.

Les procédés objets de la présente invention, en particulier les procédés de préparation et d'isolement des enzymes selon la présente invention, ainsi que le procédé de préparation de RG-II peuvent être mis en oeuvre par l'homme du métier à la seule lecture de la présente description et de ses connaissances générales. Néanmoins, il pourra se référer au manuel suivant : Methods in Microbiology, volumes 1 à 6, J.R. Morris et D.W. Ribbons (1969-1972), Academic Press, London, New York.

La présente invention est illustrée sans pour autant être limitée par les exemples qui suivent .

Les figures auxquelles font référence la présente description et ses exemples sont les suivantes.

La figure 1 représente de manière schématique la structure du rhamnogalacturonane II, comprenant ses quatre chaînes latérales A à D. Sur cette figure, R1 représente un hydrogène ou un  $\alpha$  -L-rhamnopyranose et R2 et R3 représentent un hydrogène ou un autre substituant.

La figure 2 illustre la répartition de RG-II dans le règne végétal;

La figure 3 illustre le fractionnement des polysaccharides, sucres acides et sucres neutres, d'un vin sur une colonne de DEAE (Macroprep).

Les figures 4A et 4B sont des profils en chromatographie d'exclusion stérique à haute performance de deux fractions de RG-II isolées à partir d'un vin rouge;

La figure 5 montre un profil en chromatographie d'exclusion stérique haute performance sur colonne de Superdex-75 HR de deux fractions de RG-II purifiées à partir de concentré de vin: a: fraction III, dimère de RG-II (masse moléculaire de 9500 Da, élution à 18.5 min); b: fraction II, monomère de RG-II (masse moléculaire de 4750 Da, élution à 20,5 min);

La figure 6 est un schéma de purification du RG-II à l'échelle pilote;

La figure 7 est une comparaison des profils, déterminés en CES-HP sur colonne de Superdex-75 HR, des polysaccharides totaux d'un vin rouge (a) avec la fraction non retenue sur résine Relite® DIAION® (b) et retenue puis éluée à l'éthanoi 20% (c);

20

La figure 8 illustre la dégradation de RG-II par un extrait cellulaire soluble de Penicillium simplicissimum (I-1577). Les spectres a, b et c correspondent respectivement au RG-II natif, et au RG-II après 24 heures et 48 heures de dégradation;

dégradation;
La figure 9 illustre la dégradation de RG-II par un extrait cellulaire soluble de la souche *P. daleae* LaV<sub>2</sub> (I-1578) (a:RG-II natif; b:après 96 heures; c: après 168 heures; d: après 190 heures).

La figure 10 illustre la dégradation, suivie par chromatographie CES-HP, de RG-II par une culture de *Penicillium simplicissimum* (I-1577). Les courbes a à f représentent respectivement le spectre du RG-II natif, et les spectres du RG-II après 96 heures, 132 heures, 168 heures, 192 et 400 heures de croissance du champignon;

La figure 11 illustre la dégradation de RG-II par une culture de *P.daleae* (I-1578), suivie par chromatographie CES-HP, à différents temps (a: RGII natif; b: 72h; c: 120 h; d: 240h; e:264h; f: 336h; g:384h).

La figure 12 représente la structure de la figure 1 simplifiée. Les sites de coupure potentielle de l'enzyme selon la présente invention sont indiqués (flèches 1 et 2);

La figure 13 représente la structure de la fraction résiduelle du RG-II après sa dégradation par *Penicillium simplicissimum* et *Penicillium daleae*.

La figure 14 illustre la dégradation de RG-II dimérique par une culture de *P. daleae* (I-1578). Les spectres a à c représentent respectivement le spectre du RG-II dimérique natif et du RG-II après 168 et 300 heures de dégradation:

La figure 15 illustre la dégradation, suivie par chromatographie CES-HP, du RG-II purifié par un extrait cellulaire soluble total de *P. simplicissimum* (I-1577). Les spectres a à d correspondent respectivement au RG-II initial, et au RG-II après 72 heures, 120 heures et 148 heures d'incubation.

La figure 16 est une comparaison des profils en polysaccharides, déterminés en CES-HP, d'un vin rouge (spectre a) et après 48 heures d'incubation en présence de l'extrait enzymatique de IPV1 (spectre b).

La figure 17 est une comparaison en CES-HP des profils en polysaccharides d'un vin rouge (spectre a), et après 48 heures d'incubation en présence de Pectinex® Ultra Sp L seul (spectre b) ou associé à l'extrait enzymatique de la souche IPVI (spectre c).

La figure 18 est une comparaison en CES-HP des profils en polysaccharides d'un jus de pomme, obtenu par liquéfaction totale des fruits par la préparation enzymatique Rapidase® Liq) après 48 h d'incubation en l'absence (spectre a) et en présence (spectre b) de l'extrait enzymatique de la souche IPV1.

FEUILLE DE REMPLACEMENT (RÈGLE 26)

15

20

30

Les figures 19A et 19B illustrent la dégradation de tissus de betterave (figure 19A) par un extrait enzymatique de la souche IPV1, par comparaison au témoin (figure 19B).

Les figures 19C, 20A et 20C représentent respectivement les dégradations par des extraits enzymatiques de la souche IPV1 de tissus de carotte, de pomme, et de pomme de terre par comparaison aux témoins respectifs (figures 19D, 20B et 20D). EXEMPLE 1: PURIFICATION DU RHAMNOGALACTURONANE II PAR

## CHROMATOGRAPHIE D'ECHANGE D'ANIONS ET CHROMATOGRAPHIE DE TAMISAGE MOLECULAIRE, A PARTIR DE VIN.

Le RG-II est présent sous forme non dégradée notamment dans les jus de fruits, de légumes et leurs dérivés, en particulier fermentés. Le RG-II peut être purifié à homogénéité à partir de tous produits dérivés des plantes, en réalisant les étapes de purification suivantes:

- 1. Obtention des macromolécules en une étape soit par précipitation à l'éthanol 80%, soit par ultrafiltration.
  - 2. Chromatographie préparative d'échange d'anions à pH acide.
- 3. Chromatographie de tamisage moléculaire (cette dernière étape qui permet d'arriver à un taux de pureté élevé peut être négligée si un taux de pureté de 80% de la préparation en RG-II est recherché).

### 1- Echantillon de vin et obtention des colloïdes:

Le vin utilisé a été obtenu à partir de Carignan noir récolté à maturité en Septembre 1991 au Domaine Expérimental de Pech-Rouge/Narbonne. 600 litres ont été concentrés sur membrane d'ultrafiltration Carbo Sep M5 (Tech Sep, France) à un seuil de coupure de 10.000. Les colloïdes totaux du vin concentré (volume final 25L) ont alors été précipités par addition de 4 volumes d'éthanol acidifié à 60mM HCl, lavés successivement à l'éthanol 80 et 90%, repris dans l'eau et dialysés contre un tampon citrate de sodium 40mM à pH 4,6. Le poids sec des colloïdes totaux (déterminé après dessalage et lyophilisation d'une fraction aliquote) représentait 296 g soit O,5 g environ par litre de vin.

## 2. Chromatographie d'échange d'anions:

La solution de colloïdes à pH 4,6 a été fractionnée par chromatographie d'échange d'anions par 10 passages successifs sur une colonne de (5 x 80 cm) de DEAE-Macroprep (BioRad, USA) équilibrée à 20,5 ml/min dans un tampon citrate de sodium 40 mM à pH 4,6. Les polysaccharides neutres ou faiblement chargés ont été élués dans le tampon d'injection (fraction I). Les fractions contenant le RG-II ont été éluées d'abord par passage de la concentration en tampon citrate à 50 mM (fraction II) puis par addition de 50 (fraction III) et 150 mM (fraction IV) de NaCl au tampon

d'élution (figure 3). Ces trois fractions représentaient respectivement, 7,9%, 6,6% et 4,1 % des colloïdes totaux, exprimés en poids sec.

3- Purification du RG-II à homogénéité par chromatographie d'exclusion stérique:

Le RG-II présent dans les fractions II et III a été purifié à homogénéité par chromatographie d'exclusion stérique sur une colonne (5 x 75 cm) de Sephacryl S-400 HR équilibrée à 7 ml/min dans un tampon acétate de sodium 50 mM à pH 5 contenant 50 mM de NaCl.

Les fractions contenant le RG-II ont été finalement dialysées contre de l'eau avant lyophilisation. 10

Les deux échantillons de RG-II obtenus présentaient un profil parfaitement homogène en chromatographie d'exclusion stérique à haute performance (CES-HP, analyse sur deux colonnes Shodex OHPak KB-8O3 et KB-8O5 en série, éluant LINO3 O,1 M à 1 ml/min, détection réfractométrique) (figure 4) et représentaient, respectivement 4,4 et 4,6 % des colloïdes totaux de l'échantillon de vin. Le taux de RG-II total de l'échantillon de vin utilisé était supérieur à 50 mg/l pulsqu'il faut y ajouter le RG-II contenu dans la fraction IV qui n'a pas été purifié à homogénéité.

## 4- Composition des fractions de RG-II purifiées à partir du vin:

Les deux fractions de RG-II purifiées présentent toutes deux la composition caractéristique du RG-II (tableau 1). Elles ne diffèrent pas de manière significative au vu de l'analyse de leur composition.

Les fractions II et III obtenues sur DEAE-Macroprep ont été analysées sur colonne de Superdex-75HR ( 1 x 30 cm, exclusion à 14 min), un support de tamisage moléculaire. Cette analyse (figure 5 ) révèle que la fraction II comprend majoritairement des monomères de RG-II (élution à 20,5 min, poids moléculaire 4750 Da) tandis que la fraction III contient plus de 95 % de dimère de RG-II (élution à 18;5 min, poids

moléculaire 9500 Da). La préparation de RG-II de la fraction II a été utilisée par la suite pour le travail de criblage et d'induction d'activités enzymatiques de dégradations spécifiques.

EXEMPLE 2: Obtention de RGII par chromatographie d'adsorption à partir de

Les vinasses utilisées ont été obtenues par distillation sous vide et concentration vinasses. de 300 hl de vin rouge (mélange de vins de plusieurs cépages):

Les vinasses obtenues par distillation ont été concentrées par évaporation sous vide sur un système à flots tombants. Les sels de bitartrate sont éliminés après décantation dans ce concentrat puis les vinasses sont à nouveau concentrées sur le même système. Au total le vin a été concentré 30 fois et les colloïdes totaux des 1000 litres de vinasse concentrée obtenus ont été précipités par addition de 4 volumes d'éthanol 90%. Le précipité est repris dans 300 litres d'eau pour constituer la solution de vinasses utilisée comme source de RG-II.

### Chromatographie d'adsorption

5

15

20

25

35

Le suivi des séparations chromatographiques est assuré par CLHP sur colonnes Shodex (voir exemple 1 ou sur colonne Superdex-HR 75 (Pharmacia; débit 0,6 mi/min) couplée à un système de détection réfractométrique.

#### (a) Sur charbon actif

Le charbon actif possède une forte capacité d'adsorption vis-à-vis de nombreuses molécules. Dans la présente invention, le charbon actif a été retenu pour sa capacité à séparer le RG-II des différentes classes de polysaccharides pectiques. Tous les polysaccharides sont en effet adsorbés sur le charbon actif mais le RG-II est désorbé à des concentrations en alcool inférieures à 40%. Deux types de charbon ont été testés.

### Charbon actif pulvérulent

Un litre de solution de vinasses diluée au cinquième a été mis en contact avec 100 grammes de charbon actif en poudre (Norit® SA+) pendant 30 minutes. Puis, la solution a été filtrée sur fritté afin d'éliminer les particules de charbon. Le charbon retenu sur le filtre est remis en suspension dans 1 litre d'éthanol à 40 % et le mélange est agité régulièrement pendant 30 minutes puis filtré sous vide. Le RG-II élué est alors analysé par CLHP. L' analyse de composition de cette fraction (tableau 2) indique un degré de pureté voisin de 50% pour le RG-II.

#### - Charbon actif extrudé:

Ce type de charbon nécessite un temps de contact beaucoup plus long (48 heures) avec la solution de vinasses pour adsorber le RG-II mais présente l'avantage de faciliter les étapes de filtration. D'autre part, la masse de charbon nécessaire est le double de celle de charbon pulvérulent.

Un litre de solution de vinasses diluée au cinquième a été mise en contact avec 200 grammes de charbon actif extrudé (Norit® RO-08 Supra) pendant 48 heures. Après élimination de la fraction non adsorbée, la fraction contenant le RG-II a été désorbée par mise en solution dans l'éthanol 40% pendant 24 heures. Le RG-II obtenu présente le même degré de pureté que dans le cas de l'utilisation du charbon pulvérulent.

## (b) Sur résine mixte de polystyrène-divinylbenzène (Résine Relite® DIAION® SP411).

La résine Relite® DIAION® SP411 est une résine synthétique non polaire constituée de copolymères de polystyrène-divinylbenzène. Elle retient le RG-II aux dépens des autres polysaccharides présents dans les extraits végétaux. Ces derniers

25

seront donc séparés en 2 fractions par chromatographie d'adsorption sur résine Relite® DIAION® SP411: une fraction non retenue renfermant les polysaccharides différents du RG-II et une fraction retenue contenant le RG-II.

#### - Purification de RG-II à l'échelle pilote

Le schéma de purification de RG-II à l'échelle pilote à partir des vinasses est représenté sur la figure 6. 250 litres de solution de vinasse diluée au cinquième (2,5 volumes de colonne) ont été décolorés rapidement sur charbon actif Norit® RO-O8 Supra puis passés sur une colonne de 90 litres de Relite® DIAION® SP411 à un débit de 40 l/h (temps de contact de 2 heures pour une adsorption du RG-II sur ce support chromatographique). La colonne a été lavée par 100 litres d'eau. La fraction non retenue est donc constituée du volume de l'injection et du lavage. L'élution du RG-II a été obtenue par passage de 100 litres d'éthanol à 20% suivi d'un lavage de la colonne par 200 litres d'eau.

Le RG-II ainsi obtenu (1 kg pour la préparation totale de vinasses) présente un degré de pureté voisin de 60% (tableau 2). Le RG-II a été précipité par addition d'éthanol (concentration finale 40 % d'éthanol). Le précipité ainsi obtenu contient du RG-II à 90% de pureté.

## EXEMPLE 3: OBTENTION DE RG-II, PAR CHROMATOGRAPHIE D'ADSORPTION, A PARTIR DE VINS

Du vin (vin rouge cépage Merlot 94, vin blanc Chardonnay 94) a été désalcoolisé et concentré 2 fois par évaporation sous vide, sur évaporateur rotatif.

Des fractions de 15 ml sont chargées sur 50 ml de Relite® <u>DIAION</u>® SP411 à 25 ml/h. Puis, la colonne est lavée par 50 ml d'eau. Le RG-II est alors élué avec 50 ml d'éthanol 20% et la colonne est lavée par 100 ml d'eau. L'analyse CLHP (figure 7) montre que le RG-II est adsorbé quantitativement sur la résine puisqu'il est absent dans la fraction non retenue sur résine et qu'il est récupéré quantitativement par élution avec l'éthanol 20%. Le degré de pureté de la solution de RG-II est proche de 50% pour le vin rouge (Tableau 2) et de 35% pour le vin blanc.

### 30 EXEMPLE 4: OBTENTION DE RG-II A PARTIR DE MOUT DE RAISIN.

L'Amberlite® XAD 2 est une résine copolymère de polystyrène-divinylbenzène non polaire. 100 ml de moût de raisin blanc obtenu par broyage de baies de cépage Grenache ont été injectés sur une colonne de 100 ml de résine XAD2 équilibrée dans l'eau. Le RG-II a été élué par un volume de méthanol 60% avec un degré de pureté de 40% environ. Les résultats de l'analyse de l'éluat figurent dans le tableau 2.

EXEMPLE 5 - OBTENTION DE RG-II A PARTIR DE JUS DE FRUITS ET DE LEGUMES.

15

20

25

35

Des extraits solubles ont été obtenus à partir de 0,6 kg de pommes, de tomates et de carottes pelées et coupées en dés dans 200 ml d'acide ascorbique (concentration finale 3mM). Les jus de fruits et de légumes utilisés ont été obtenus par liquéfaction enzymatique par actions combinées de préparations enzymatiques commerciales liquéfiantes (Pectinex® Ultra SPL; Novo Ferment et Rapidase® Liq; Gist-Brocades) pendant 24 heures à 45°C. La réaction de liquéfaction est stoppée par dénaturation des enzymes sous l'effet de la chaleur. Les résidus solides ont été éliminés par centrifugation et le surnageant a été utilisé comme source de RG-II.

Purification de RG-II de fruits et de légumes après liquéfaction enzymatique.

Les jus de fruits et légumes obtenus par liquéfaction enzymatique sont filtrés sur filtre papier avant d'être passés sur une colonne (2,5 x 30 cm) équilibrée en eau contenant 50 ml de Relite® DIAION® SP411 à 25 ml/h. La colonne est lavée par 50 mi d'eau avant élution du RG-II par 50 ml d'éthanol 20% suivi d'un lavage de la colonne par 100 ml d'eau.

Les préparations de RG-II ainsi obtenues présentent des degrés de pureté supérieurs à 80%).

Les résultats de leur analyse figurent dans le tableau 2.

### EXEMPLE 6: CRIBLAGE DE MICROORGANISMES DEGRADANT LE RG-II SOUS FORME MONOMERIQUE.

Le RG-II est un constituant universel des parois cellulaires de plantes, sa dégradation dans la biosphère est assurée par les microorganismes des écosystèmes naturels: sols, composts, boues de stations d'épuration...

A partir d'échantillons naturels, ont été isolées deux souches de champignons appartenant à deux espèces de Penicillium qui utilisent le RG-II comme seule source de carbone et d'énergie.

#### 1- Milieu de culture :

Le milieu de culture utilisé pour le criblage de microorganismes utilisant le RG-II comme source de carbone et d'énergie a été réalisé comme indiqué dans le tableau 3. Il s'agit d'un milieu de culture minéral auquel est ajoutée une solution de RG-II monomérique à une concentration finale de 2 à 10 mg/ml. Les cultures contenant des champignons ont été débarrassées des bactéries contaminantes par addition de trois antibiotiques dans le milieu: pénicilline G, streptomycine et tétracycline.

### 2- Criblage de microorganismes utilisant le RG-II comme source de carbone et d'énergie.

Des échantillons ont été prélevés à partir d'écosystèmes naturels variés (sols agricoles ou forestiers, tourbes, composts, boues de stations d'épuration, fruits en

20

25

30

décomposition...) et mis en culture à 25 et 37°C sur le milieu de culture minéral ajusté à 10 mg/ml en RG-II monomérique. Chaque fois que des crolssances de microorganismes ont été observées, les cultures ont été repiquées plusieurs fois sur le même milieu. Cette procédure a permis d'isoler, dans un premier temps, plusieurs cultures assurant leur croissance sur le milieu RG-II. La dégradation du RG-II dans le milieu a été contrôlée parallèlement par chromatographie d'exclusion stérique à haute performance et seules ont été retenues les cultures où était observée une telle dégradation en parallèle avec la croissance de microorganismes.

Les microorganismes assurant la dégradation du RG-II ont été isolés après étalement des cultures en boîtes de Pétri sur milieu gélosé obtenu par addition d'agarose à 2% dans le milieu de culture (Tableau 3) et contenant 2,5 mg/ml de RG-II monomérique. Après une semaine d'incubation à 25°C, des clones ont été prélevés et inoculés en milieu de culture liquide afin de contrôler leur capacité à dégrader le RG-II.

## 3- Choix des souches dégradant le RG-II:

Deux souches de champignons filamenteux ont finalement été retenues car elles présentalent les propriétés requises:

- 1- Croissance rapide et parfaitement corrélée avec la diminution du RG-II dans le milieu.
- 2- La disparition du RG-II en quantité était observée en parallèle avec un décalage de son volume d'élution en HP-SEC ce qui indiquait la présence d'activités enzymatiques de dégradation de type endo-hydrolase.
- 3- Le niveau final de dégradation du RG-II attelgnait 70% après une semaine de culture à 25°C.

Ces deux cultures numérotées E et K ont été utilisées par la suite pour la production d'enzymes de dégradation du RG-II et l'étude des modes d'actions enzymatiques. Elles sont cultivées sans agitation au contact de l'air à 25°C en milieu de culture liquide contenant 5 mg/ml de RG-II, en présence de trois antibiotiques: pénicilline G, streptomycine et tétracycline.

## EXEMPLE 7: PRODUCTION D'ENZYMES DE DEGRADATION DU RG-II:

Les différentes espèces de Penicillium sont connues pour leur capacité à produire et à relarguer dans les milieux de culture des enzymes de dégradation de polysaccharides. La capacité des deux souches isolées à produire des enzymes de dégradation du RG-II a été vérifiée.

1- Recherche d'enzymes de dégradation du RG-II dans le surnageant de culture:

Les souches P. daleae LaV2 (N° de dépôt CNCM I-1578) et P. simplicissimum IPV1 (n° de dépôt CNCM I-1577) ont été mises en culture à 25°C sur milieu

15

20

30

contenant 2,5 mg/ml de RG-II monomérique. Après 96 h de culture, 1 ml de milieu de culture contenant du mycélium en croissance a été prélevé, filtré stérilement sur filtre O,22 µm puis additionné de 2 mg/ml de RG-II natif. Le milieu contenant les enzymes de dégradation et le RG-II est mis à incuber à 25°C et des fractions de 25 µl sont prélevées aux temps O,20 et 45 h et analysées en CES-HP. La comparaison entre les profils d'élution du RG-II aux différents temps d'incubation fait clairement ressortir l'absence d'activités de dégradation du RG-II dans le milieu de culture. Ces activités ont donc été recherchées dans le cytoplasme et le périplasme des champignons.

# 2- Production d'enzymes de dégradation du RG-II dans les extraits cellulaires totaux des champignons:

Les souches précitées *P. daleae* LaV2 et *P. simplicissimum* IPV1 ont été mises en culture à 25°C sur 4 mi de milieu contenant 6 mg/ml de RG-II monomérique. Après 140 h de culture, le mycélium a été récupéré par centrifugation avant broyage (aux billes de verre) à 4°C pendant 4 min dans un tampon MES (acide morpholino-éthane-sulfonique)/KOH 50 mM ajusté à pH 6, additionné de 1 mM de PMSF (phényl méthyl sulfonyl fluorure) et 1 mM de DTT (dithiothréitol). Le surnageant cellulaire a été récupéré par centrifugation à 10.000 g x 5 min.

La présence d'enzymes de dégradation du RG-II dans l'extrait cellulaire soluble a été testée par addition de RG-II natif à 2,5 mg/ml au surnageant après broyage et centrifugation, incubation à 25°C et suivi par CES-HP de la dégradation du RG-II. L'analyse des profils aux temps 24 et 48 h en comparaison avec le RG-II natif (figures 8 et 9) montre une forte dégradation (50%) du RG-II dès 24 h qui se poursuit jusque 48 h pour donner 40 % de molécule résiduelle.

Les activités enzymatiques assurant la dégradation du RG-II sont donc présentes dans l'extrait cellulaire soluble et peuvent donc être obtenues après broyage des champignons. Les deux souches de *Penicillium* isolées sont donc bien productrices d'enzymes de dégradation du rhamnogalacturonane II.

# EXEMPLE 8 CARACTERISATION DES ACTIVITES DE DEGRADATION DU RG-

Les deux espèces de *Penicillium* isolées et identifiées produisent des enzymes qui dégradent le RG-II dans le milieu de culture. Le mode d'action de ces enzymes a été étudié dans un premier temps en suivant la dégradation du polysaccharide dans le milieu au cours de la croissance des champignons. Cette approche présente l'inconvénient de ne permettre de suivre que la fraction du RG-II non assimilée par le champignon, elle permet cependant de rendre compte des activités mises en oeuvre et de leur mode d'action.

20

35

# 1- Réalisation d'une cinétique de dégradation du RG-II par Penicillium simplicissimum:

La souche de *P. simplicissimum* IPV1 a été mise en culture en Erlenmeyer à 25°C sur 10 ml de milieu à 5 mg/ml de RG-II monomérique. Des fractions de 1 ml ont été prélevées aux temps O, 96, 132, 168 et 192 h. Le pH du milieu a été alors réajusté à 5 par addition de 20 µl de HCl 1 M. Un nouveau prélèvement a été effectué à 360 h, la culture étant finalement arrêtée après 400 h d'incubation. Chaque prélèvement a été analysé en CES-HP (figure 10) ce qui permet de suivre la dégradation au cours de la croissance des champignons. Les différentes fractions prélevées ont été dessalées sur une colonne (1 x 50 cm) de Bio-Gel P-6 équilibrée dans un tampon acétate de sodium 100 mM à pH 4.

Pour chaque temps d'incubation, une analyse structurale complète de la fraction de RG-II en cours de dégradation a été réalisée. Cette analyse comprend:

- La quantification du taux de dégradation du RG-II.
- La détermination de la composition en oses neutres et en acides uroniques.
- La détermination des types de liaisons entre les résidus constituant la molécule.
- La détermination de la longueur de la chaîne homo-galacturonique.

L'ensemble de ces analyses permet de donner l'état de la molécule de RG-II pour chaque prélèvement et donc de suivre sa dégradation au cours du temps. Ces résultats rendent compte du mode de dégradation enzymatique de la molécule au cours du temps.

## 2- Réalisation d'une cinétique de dégradation du RG-II par Penicillium daleae.

Pour le suivi de la dégradation de RG-II par *P.daleae* LaV2, 500 mg de préparation de RG-II monomérique ont été préalablement saponifiés (2 h à 4°C dans NaOH 50 mM) puis réduits (6 h à 4°C en présence de 2,5 g de NaBH4) afin de marquer l'extrémité réductrice de la molécule. La souche de *P. daleae* LaV2 a été mise en culture en Erlenmeyer à 25°C sur 6 ml de milieu à 5 mg/ml de RG-II saponifié et réduit. Des fractions de 0,6 ml ont été prélevées aux temps 0, 72, 120, 168, 240, 264, 336 et 384 h. Chaque prélèvement a été analysé en CES-HP (figure 11) afin de suivre la dégradation au cours de la croissance des champignons. Les différentes fractions prélevées ont été déssalées sur une colonne (1 x 30 cm) de Superdex-75 HR équilibrée à 0,6 ml/min dans un tampon formiate d'ammonium 30 mM à pH 5,2.

Pour chaque temps d'incubation, une analyse structurale complète de la fraction de RG-II en cours de dégradation a été réalisée. Cette analyse comprend:

- la quantification du taux de dégradation du RG-II
- la détermination de la composition en oses neutres et en acides uroniques sous forme de dérivés triméthylsilylés après méthanolyse.

10

15

25

30

35

- la détermination des types de liaisons entre les résidus constituant la molécule par analyse de méthylation incluant la réduction des acides uroniques au lithium triéthylborodeutéride (Pellerin et al. 1995 Carbohydr. Res. 277; 135-143).

- la détermination de la longueur de la chaîne homo-galacturonique.

L'ensemble de ces analyses permet de donner l'état de la molécule de RG-II pour chaque prélèvement et donc de suivre sa dégradation au cours du temps. Ces résultats rendent compte du mode de dégradation enzymatique de la molécule au cours du temps.

### 3- Mécanisme de la dégradation du RG-II:

L'analyse de la composition (tableaux 4 et 5) et des types de liaison pour chaque résidu présent dans la molécule (tableaux 6 et 7) permet de suivre l'état de la molécule résiduelle du RG-II au cours du temps et fait ressortir que le RG-II est dégradé, pour les deux souches de *Penicillium*, par une série d'enzymes qui agissent de manière séquentielle:

- a) La première étape de dégradation consiste en la rupture des liaisons entre le résidu de β-L-rhamnose trisubstitué et les résidus de α-L-fucose et de β-D-apiose ce qui conduit à la perte de la chaîne A (figure 12) qui est assimilée par le champignon. Cette étape se produit au cours des premiers jours de culture, parallèlement à un léger raccourcissement de la chaîne homo-galacturonique qui passe de 8-9 à 7 résidus en moyenne et à la perte partielle des résidus terminaux d'arabinofuranose (B7 et D2) et de rhamnopyranose (C2).
- b) L'élimination complète des résidus A2 à A5 de la chaîne A portée par le résidu de ß-D-apiose semble lever la résistance de la molécule de RG-II aux dégradations enzymatiques puisqu'une deuxième phase de dégradation est alors observée qui se caractérise par:
- Un fort raccourcissement de la chaîne homo-galacturonique qui passe à une taille moyenne de 4 résidus d'acide galacturonique,

-la perte du résidu A1.

- La chaîne B toujours liée à la chaîne homo-galacturonique par l'intermédiaire du B-D-apiose, subit des modifications concernant son extrémité terminale non réductrice, à savoir la perte quantitative du résidu d'arabinofuranose terminal et la perte des résidus de  $\alpha$ -L-rhamnose (résidus B6 et B7).
- Les résidus de Kdo et de Dha semblent affectés partiellement par la dégradation enzymatique.

Toutes les dégradations observées au cours de cette deuxième phase peuvent être obtenues à l'aide d'enzymes connues :  $\beta$ -D-apiosidase,  $\beta$ -L-arabinosidase,  $\alpha$ -L-rhamnosidase, endo- ou exo-polygalacturonase.

10

15

20

30

35

La molécule résiduelle à la fin de la croissance des champignons correspond quantitativement à la chaîne B (résidus B<sub>1</sub> à B<sub>5</sub>), aux résidus de Kdo (C1) et de Dha (D1) portés par un oligosaccharide acide de degré de polymérisation moyen de 4 et représente 20 à 30 % de la molécule initiale de RG-II (figure 13).

La première étape qui met en oeuvre deux activités enzymatiques de type endoest donc l'étape clé qui permet la dégradation de la molécule de RG-II. La libération quantitative de la chaîne A rend en effet la molécule sensible à l'effet d'enzymes aux modes d'action connus et qui sont fréquemment rencontrées dans les préparations enzymatiques commerciales.

La production d'enzymes à activité de type endo-ß-L-rhamnopyranosyl- $(1\rightarrow 3')$ -D-apiofuranosyl hydrolase (1) et endo- $\alpha$ -L-fucopyranosyl- $(1\rightarrow 4)$ -L-rhamnopyranosyl hydrolase (2) par P. daleae LaV2 et P. simplicissimum IPV1 est donc l'étape déterminante qui permet à ces champignons d'assurer leur croissance en utilisant le RG-II. C'est donc l'utilisation de ces enzymes à activité endo-ß-L-rhamnopyranosyl- $(1\rightarrow 3')$ -D-apiofuranosyl hydrolase ou endo- $\alpha$ -L-fucopyranosyl- $(1\rightarrow 4)$ -L-rhamnopyranosyl hydrolase qui permet la dégradation enzymatique poussée du RG-II. La spécificité de l'activité (1) est forte puisque la chaîne B n'est pas affectée par son activité hydrolytique bien qu'elle soit reliée à la chaîne homo-galacturonique par l'intermédiaire d'une llaison rhamnosyl-apioside du même type. Cette différence de comportement de l'activité (1) vis-à-vis des chaînes A et B peut s'expliquer:

- Soit par la différence entre les substituants du rhamnose: une chaîne liée en C3 dans le cas de B, une chaîne liée en C4 et deux monosaccharides liés en C2 et C3 dans le cas de A.
- Soit par une localisation différente de ces deux chaînes au sein de la molécule 25 de RG-II.

La présence dans une préparation enzymatique de l'une ou l'autre de ces deux activités permet la libération de la chaîne A du RG-II et lève donc le problème de la non-dégradabilité du RG-II par les enzymes habituelles des préparations pectinolytiques. En effet, les autres enzymes permettant une dégradation plus poussée du RG-II interviennent après le départ de la chaîne A sous l'action des enzymes précitées. Cette deuxième étape de dégradation fait intervenir des enzymes à activités:

- B-D-apiosidase
- B-L-arabinosidase
- α-L-rhamnosidase
- endo-polygalacturonase
- exo-polygalacturonase.

15

20

35

## EXEMPLE 9: OBTENTION D'UNE PREPARATION DE RG-II DIMERIQUE ET DEGRADATION PAR Penicillum daleae.

La souche de *P. daleae* a été mise en culture sur milieu contenant 5 mg/ml de préparation de RG-II obtenue par passage de concentrés de vinasse sur résine Relite® DIAION® (exemple 2). Cette préparation contient 60 % environ de RG-II qui se trouve sous forme dimérique ainsi que le montre l'analyse sur colonne de Superdex-75 HR. Le suivi par CLHP (figure 14) du milieu de culture de champignon montre une forte dégradation du RG-II. Les contaminants de plus haut poids moléculaire (essentiellement des mannanes présents dans les concentrés de vinasse) ne sont pas dégradés.

Les souches de *Penicillium* isolées sur RG-II monomérique présentent donc la capacité à dégrader le RG-II sous forme de dimère. Les enzymes faisant l'objet de la présente demande de brevet sont donc actives sur les deux formes de la molécule.

## EXEMPLE 10: OBTENTION D'UNE PREPARATION ENZYMATIQUE DEGRADANT LE RG-II:

Une préparation enzymatique contenant les activités de dégradation du RG-II, en particulier les activités de type endo-ß-L-rhamnopyranosyl- $(1 \rightarrow 3')$ -D-apiofuranosyl hydrolase ou endo- $\alpha$ -L-fucopyranosyl- $(1 \rightarrow 4)$ -L-rhamnopyranosyl hydrolase a été obtenue à partir d'une culture de *P. simplicissimum* IPV1 réalisée comme suit:

120 ml de milieu de culture, contenant 6 mg/ml de RG-II purifié ont été répartis en 8 boîtes de Pétri. La souche *P. simplicissimum* IPV1 a été mise en culture à 25°C pendant 6 jours. Le mycélium (1,2 g en poids frais) a été alors récupéré par centrifugation avant broyage comme décrit ci-dessus (exemple 3) dans le tampon MES/KOH 50 mM ajusté à pH 6, contenant 1 mM de PMSF et de DTT. L'extrait enzymatique total (6 ml) a été finalement obtenu par centrifugation et utilisé pour les exemples suivants.

## EXEMPLE 11: DEGRADATION DU RG-II PURIFIE PAR L'EXTRAIT ENZYMATIQUE DE P. simplicissimum IPV1:

Le mélange suivant a été mis à incuber à 25°C en présence de 0,02 % de NaN3:

- 500  $\mu$ l de tampon acétate de sodium 50 mM, pH 4,8;
- 12,5  $\mu$ l d'une solution de RG-II purifié (tableau 1, fraction II) à 200 mg/ml,
- 25  $\mu$ l d'extrait enzymatique total de *P. simplicissimum* IPV1 obtenu selon l'exemple 5.

Des prélèvements de 25  $\mu$ l ont été réalisés aux temps O, 72, 120 et 148 h et analysés en CES-HP. La présence d'enzymes à activité de type endo-ß-L-rhamnopyranosyl-(1 $\rightarrow$ 3')-D-apiofuranosyl hydrolase ou endo- $\alpha$ -L-fucopyranosyl-

20

25

(1→4)-L-rhamnopyranosyl hydrolase est confirmée par la dégradation du RG-II (figure 15). Le profil de dégradation est d'ailleurs comparable à celui obtenu en réalisant un suivi dans le surnageant de culture de P. simplicissimum (figure 10). Des produits de dégradation de la molécule de RG-II apparaissent dans la zone de fractionnement de bas polds moléculaire (figure 15).

# EXEMPLE 12: DEGRADATION DES POLYSACCHARIDES D'UN VIN PAR L'EXTRAIT ENZYMATIQUE DE P. simplicissimum IPV1:

L'extrait enzymatique total contenant les enzymes de dégradation du RG-II, en particulier les activités de type endo-ß-L-rhamnopyranosyl- $(1 \rightarrow 3')$ -D-apiofuranosyl hydrolase ou endo- $\alpha$ -L-fucopyranosyl- $(1 \rightarrow 4)$ -L-rhamnopyranosyl hydrolase a été testé pour sa capacité à dégrader le RG-II présent dans les vins.

Les polysaccharides totaux d'un vin rouge (cépage Carignan noir) ont été obtenus par ultrafiltration du vin (2 ml) sur membrane Centricon 3O (Amicon, USA). Le rétentat (100  $\mu$ l) a été repris par 1,9 ml de tampon acétate 5O mM pH 4,8. Les essais suivants ont été mis à incuber à 25°C, en présence de O,O2 % de NaN3:

a: 200  $\mu$ l de rétentat contenant les polysaccharides totaux du vin

5 µ1 de H2O

 $20 \mu l$  tampon MES de broyage

b : 200 µl de rétentat contenant les polysaccharides totaux du vin

5 ul de H2O

20  $\mu$ l d'extrait enzymatique total de P. simplicissimum IPV1 obtenu selon l'exemple 9.

c: 200 µl de rétentat contenant les polysaccharides totaux du vin

5 μl de Pectinex® Ultra Sp-L (Novo Ferment, Suisse)

20  $\mu$ l tampon MES de broyage.

d: 200  $\mu$ l de rétentat contenant les polysaccharides totaux du vin

5 µl de Pectinex® Ultra Sp-L

20  $\mu$ l d'extrait enzymatique total de *P. simplicissimum* IPV1 obtenu selon l'exemple 9.

Après 48 h, 25  $\mu$ l de chaque essai ont été prélevés et analysés en CES-HP. L'analyse des résultats (figures 16 et 17) fait ressortir :

- La dégradation du RG-II du vin (pic caractéristique élué à 18,2 min) par l'extrait enzymatique de *P. simplicissimum* IPV1 (figure 16).

La dégradation des autres polysaccharides du vin (mannoprotéines, arabinanes
 et arabinogalactanes) par la préparation enzymatique commerciale Pectinex® Ultra Sp-L,
 tandis que le pic caractéristique de RG-II reste intact (figure 17).

25

30

-L'effet complémentaire des deux préparations enzymatiques est confirmé (figure 17) par la dégradation de l'ensemble des polysaccharides du vin dans l'essai c.

L'extrait enzymatique total de P. simplicissimum IPV1 contenant les enzymes de type endo-G-L-rhamnopyranosyl- $(1 \rightarrow 3')$ -D-aplofuranosyl hydrolase ou endo-G-L-fucopyranosyl- $(1 \rightarrow 4)$ -L-rhamnopyranosyl hydrolase contient donc bien des activités enzymatiques absentes d'une préparation enzymatique commerciale produite à partir d'Aspergillus aculeatus et riche en activités cellulolytiques, hémicellulasiques et pectinolytiques, en particulier en activité rhamnogalacturonase (Schols et al., 1990, Carbohydr. Res, 206, 105-115).

L'addition des enzymes conformes à la présente invention en association avec d'autres activités pectinolytiques conduit à une dégradation plus poussée des polysaccharides d'un vin et permet donc l'amélioration de la filtrabilité et de la prévention de la formation des troubles colloïdaux et des précipités.

# EXEMPLE 13: DEGRADATION DES POLYSACCHARIDES D'UN JUS DE POMME PAR L'EXTRAIT ENZYMATIQUE DE P. simplicissimum IPV1:

Un jus de pomme a été réalisé à partir de 1 kg de pommes (variété Starking): les pommes entières ont été hachées en lamelles de 1 cm d'épaisseur, additionnées de 1 g d'acide ascorbique et de 500  $\mu$ l de préparation enzymatique Rapidase® Liq (Gist Brocades, France) et laissées 2 h sous agitation à 50°C. Les fruits ont été liquéfiés sous l'action de la préparation enzymatique commerciale, le jus étant alors obtenu par centrifugation. La préparation de Rapidase® Liq contient des niveaux élevés d'activités exo-polygalacturonase, endoet lyase, (pectine, pectinase type de rhamnogalacturonase, arabanase,...) hémicellulases ( galactanases, xylanases...) et cellulases.

1,5 ml de jus de pomme clair a été ultrafiltré sur membrane Centricon 3O (Amicon, USA). Le rétentat (100  $\mu$ l) a été repris par 1,4 ml de tampon acétate 5O mM pH 4,8 et les essais suivants ont été mis à incuber à 25°C, en présence de O,O2% de NaN3:

a: 200  $\mu$ l de rétentat contenant les polysaccharides totaux du jus de pomme 50  $\mu$ l de H<sub>2</sub>O

b: 200  $\mu$ l de rétentat contenant les polysaccharides totaux du jus de pomme 50  $\mu$ l d'extrait enzymatique total de P. simplicissimum IPV1.

Après 48 h, 25  $\mu$ l de chaque essai ont été prélevés et analysés en CES-HP.

L'analyse des résultats (figure 18) fait ressortir l'effet complémentaire des enzymes de dégradation du RG-II puisque l'addition de l'extrait enzymatique de *P. simplicissimum* IPV1 permet une dégradation poussée de l'ensemble des polysaccharides résiduels après traitement des pommes par la préparation Rapidase® liq. En particulier,

20

25

30

35

le pic caractéristique de RG-II (élué à 18,2 min) subit une forte dégradation. De plus, la dégradation des structures de plus haut poids moléculaire résistantes à l'action des enzymes présentes dans Rapidase® Liq, suggère que ces fractions contiennent également des fragments de RG-II.

L'extrait enzymatique total de P. simplicissimum IPV1 dans lequel les activités de type endo-ß-L-rhamnopyranosyl- $(1\rightarrow 3')$ -D-apiofuranosyl hydrolase ou endo- $\alpha$ -Lfucopyranosyl-(1->4)-L-rhamnopyranosyl hydrolase ont été mises en évidence contient donc bien des activités enzymatiques absentes d'une préparation enzymatique commerciale produite à partir d'Aspergillus niger et décrite comme possédant l'ensemble des activités cellulolytiques, hémicellulasiques, pectinolytiques ( y compris de type rhamnogalacturonase) connues. L'effet complémentaire et additionnel des enzymes de dégradation du RG-II est donc bien confirmé par cet essai.

## EXEMPLE 14: MACERATION DE FRUITS ET DE LEGUMES PAR L'EXTRAIT ENZYMATIQUE DE P. simplicissimum:

L'activité de dissociation des tissus végétaux de l'extrait enzymatique total de P. simplicissimum IPV1 a été vérifiée sur les fruits et légumes suivants:

- Betterave rouge
- Carotte
- Pomme de terre "Bintge"
- Pomme Golden.

Des fragments de 158 x 4 x 2 mm de chaque fruit ou légume ont été placés dans 2 ml de tampon acétate 50 mM pH 4,8 et additionnés:

- de 200  $\mu$ l de tampon MES de broyage pour les témoins.
- de 200  $\mu$ l d'extrait enzymatique total de P. simplicissimum IPV1 pour les essais enzymatiques.

Les différents essais ont été mis à incuber à 25°C, en présence de 0,02 % de NaN3, pendant 72 h avant d'être agités vigoureusement au vortex (2 x 10 sec) et photographiés. L'analyse des résultats fait ressortir:

- Une dilacération quasi totale des tissus pour la betterave et la carotte (figure 19).
- Un effet macérant accompagné de l'apparition de cellules en suspension pour la pomme de terre et la pomme (figure 20).

L'extrait enzymatique total de P. simplicissimum IPV1 contenant les activités de type endo-ß-L-rhamnopyranosyl-(1 $\rightarrow$ 3')-D-apiofuranosyl hydrolase ou endo- $\overline{\alpha}$ -Lfucopyranosyl-(1→4)-L- rhamnopyranosyl hydrolase possède donc un effet de dissociation des tissus végétaux.

#### CONCLUSION:

20

25

Les activités enzymatiques de dégradation du RG-II peuvent donc être utilisées seules ou en combinaison avec d'autres enzymes en phase liquide ou sur des supports solides et permettre:

- la dégradation à un degré élevé, par exemple 70%, du RG-II dans les jus de fruits, de légumes et de leurs dérivés, afin d'améliorer la filtrabilité, de faciliter la préparation de jus concentrés, de favoriser les phénomènes de clarification et d'assurer une bonne stabilité des produits finis.
- le nettoyage des supports de micro- et ultra-filtration utilisés pour la filtration de jus de fruits, de légumes et de leurs dérivés.

Ces activités enzymatiques favorisent la dégradation des parois cellulaires des plantes et sont donc utilisables seules ou en combinaison avec d'autres enzymes dans toutes les applications nécessitant la macération, la liquéfaction ou l'hydrolyse totale ou partielle de tissus végétaux, en particulier:

- dans les préparations de type macérase pour la production de nectars de fruits, de purées, de gelées et de concentrés de fruits, de légumes et de leurs dérivés, y compris le vin;
- dans les préparations liquéfiantes pour la production de jus et de bases aromatiques de fruits, de légumes et de leurs dérivés, y compris le vin, la production de bière.
- pour la production de pectines à partir de résidus de végétaux tels que pulpes de betterave, résidus solides après pressurage des fruits...
  - pour la production d'aliments pour animaux à partir de matériel végétal.
- pour la production de cellulose à partir de végétaux pour l'industrie textile (en particulier à partir de coton), la production de papier.
- pour la production à partir de résidus de végétaux, d'oligosaccharides à activité élicitrice de réactions de défense des plantes et pouvant être utilisées comme produits phytosanitaires.

<u>TABLEAU 1</u>

Composition de deux fractions de RG-II isolées à partir du vin

	Fraction II	Fraction III
Para de la molfoule	monomère	dimère
Etat de la molécule	0,6	0,6
Proteines a	36,9	39
Acides Uroniques a	27,3	24,9
Sucres Neutres a	1.4	1.3
Methanol <sup>a</sup> Acide Acelique <sup>a</sup>	1,6	1,8
n h	31,8	35,4
Rhamnose b	6,3	6,5
2-O-CH3-Fucose b	3,7	5,2
Fucose b	4,8	4,8
2-0-Cli3-Xylose b	7,4	7,5
Apiose b	25	23,7
Arabinose b	19,1	15,8
Galactose b	1,2	2,2
Acide Accique b	38,2	37,2
Acide galacturonique b	3,3	3,4
Acide Glucuronique b	4,4	5
Kdo b	2,6	2,5
10ha b		

a % de matière sèche

b % molaire

TABLEAU 2

Composition (en pourcentage molaire) et degré de pureté des préparations de RG-II obtenues à partir de différents extraits végétaux et sur différents supports chromatographiques

Echantillons	Vin concentré	Pomme	Carotte	Tomate	Vin	Moût de raisin	Vinasses c	Vinasses concentrées
Supports utilisés	Ech. anions DEAE-Macroprep	Rélite Diaion SP411	Rélite Diaion SP411	Rélite Diaion SP411	Rélite Diaion SP411	Amberlite XAD 2	Rélite Diaion SP411	Charbon SA +
2-0-Me-Fucose	6,3	5,0	6,2	6,1	-	2,0	£,	2,0
Rhamnose	31,8	29,9	31,2	20,8	13,6	22,3	14,6	22,5
Fucose	3,7	10,8	7,9	14,7	1,7	6.0	1,7	1.7
2-O-Me-Xylose	8,4	ල හ	6,4	4,7	6.0	3,8	5,5	1,6
Arabinose	25,0	20,1	23,7	50,9	52,3	22,6	29,3	13,0
Xylose	•		•		6,0	14,9	8'0	1,1
Apiose	7,3	7,2	2,5	8,0	1,5	9,1	2,4	2,9
Mannose	6°0	8,8	4,8	10,8	8,1	2,2	16,7	42,6
Galactose	19,1	12,0	17,2	14,2	15,0	3,0	7,72	11.8
Glucose	1,1	2,3	1.6	•	6,4		3,4	6.0
% de pureté	97	95	96	82	45	40	57	52

<u>TABLEAU 3</u>
Milieu de culture de champignons filamenteux:

- Milieu minéral:	
NH4NO3	2 g/l
K <sub>2</sub> HPO <sub>4</sub>	1 g/l
MgSO4,7H2O	O,5 g/l
KCI	O,5 g/l
Sulfate de fer	10 mg/l
- Solution de Heller:	
ZnSO4	1 g/l
MnSO4,H2O	O,1 g/l
CuSO4,5H2O	O,O3 g/l
AICI <sub>2</sub>	O,O3 g/l
NiCl <sub>2</sub> ,6H <sub>2</sub> O	O,O3 g/l
KI	O,O1 g/l
Acide borique	1 g/l
- Solution de vitamines:	
Vit B1	O,O8 g/l
Vit H	O,O8 g/l
Réalisation du milieu de culture:	
- milieu minéral	1 ml
- Solution de Heller	1 <i>μ</i> Ι
- Solution de vitamines	1 <i>µ</i> l
<ul> <li>Streptomycine (5O mg/ml)</li> </ul>	2 <i>µ</i> l
- Tétracycline (5 mg/ml)	· 2 μΙ
- Pénicilline (10 000 U/ml)	10 <i>µ</i> I
- Polysaccharide	5 mg/ml
Culture réalisée à température à	embiante (25°C) à la lumière.
	NH4NO3 K2HPO4 MgSO4,7H2O KCI Sulfate de fer - Solution de Heller: ZnSO4 MnSO4,H2O CuSO4,5H2O AlCl2 NiCl2,6H2O KI Acide borique - Solution de vitamines: Vit B1 Vit H Réalisation du milieu de culture: - milieu minéral - Solution de Heller - Solution de vitamines - Streptomycine (5O mg/ml) - Tétracycline (5 mg/ml) - Pénicilline (10 000 U/ml)

Tableau 4 Composition (en % de la matière sèche initiale) du RG-II au cours d'une cinétique de dégradation par P. simplicissimum.

		Initial	96 h	132 h	168 h	192 h	400 h
		28.2	28,5	23,1	19,1	18,5	10,3
Oses Ivenues		40.4	35,3	25,9	18,1	16,4	6'6
Acides Uroniques				79.0	37.2	34,9	20,2
Oses Neures+Ac. Uroniques	ues	68,6	0,50	0,24	11.5		
Monosaccharides	Residu nº						
	BA'	2.1	2,4	2,1	2,0	2,1	2,0
2-O-Me-Fucose	י דמ	νo	9.1	7,2	6,4	5,4	2,9
Rhamnose	AZ,52,50,72	t -		0.6	0,1	0,1	0,0
Fucose	£ ;	<u>-</u> -	. Y .	12	0.1	0,0	0,0
2-O-Me-Xylose	A3.	1,4	0,0	יו ני	, c	4.5	1,5
A :: 4:: A	B5.B7.C2	6,2	0'9	C,C	2 '	<u>)</u> (	-
Addinose	A 1 D 1	2.2	2.7	2,5	2,4	7'7	† '
Apiose	71,51	า เ	Z	3.5	2.7	2,4	2,5
Galactose	A5,B4	C'C .	a o	) (	î	•	·
•	401 40" "Call	22.3	24.2	19.5	18,9	15,2	5 <b>,</b> 8
Ac. galacturonique	AL, AL, poly-vala	5, 6	<u>ا</u> د	. ~	0.3	0,2	0'0
Ac. Glucuronique	A4	7,0	2	7	<u>.</u>		
angodo of ob more or all		8 8 9	7 28	7	6 2 7	9	4
op moyen de la chamo homogalacturonique		, ,	•	,		. •	
alloubings of moltant		100	93	71	54	51	53

% molécule résiduelle

TABLEAU 5

ð. **6.8** প্ত 384 h 9.0 0.2 0.2 9.0 0.1 4.5 8 9.0 0.7 <u>~</u>: 336 b 0.4 0.2 4.1 0.3 Composition en nombre de résidus du RG  $\Pi$  au cours d'une cinétique de dégradation par Penicillium daleae 0.2 6.0 જ 18.1 0.9 0.9 7.7 0.3 9.0 264 h 4. 0.3 1.5 0.8 1.0 18.3 7.5 જ 0.3 0.6 0.5 0.3 1.8 1.1 7.5 1.7 240 8.0 2 0.6 1.3 168 h 1.0 27.0 8.0 2 10.5 1.4 0.6 1.9 2.0 2.6 1.8 120 h 27.7 8.5 10.5 0.9 1.0 1.0 2.0 3.0 2.0 **Initial** 1.0 1.0 dp moyen de la chaîne homogalacturonique Acide Galacturonique Acide Glucuronique 2-O-CH3-Xylose 2-0-CH3-Fucose Acide Acérique Rharmose Arabinose Galactose Dha . Fucose Apiose Kdo Total

Tableau 6 Analyse de méthylation et liaisons des résidus constituant la molécule de RG-II au cours de sa dégradation par P. simplicissimum.

	3ther Methylique Type de liaison	Résidu	Initial	96 h	13Z h	160 h	11 761	u 004
					-	-	0.7	0.2
2,3,4-Rha a	Rhap (1→ b	D2 B6	1.3 5.3	1,45 0.5	0,1 2,0	8.0	8.0	0.15
	→2)-Khap-(1→ →3)-Rhag-(1→	B 22	0.0	1,0	0;10	0,1	0,0	o:
	→2,3,4)-Rhap-(1-	<b>4</b> 3	0,1	co'n	5	•	, ,	
2,3,4-Fuc	2-O-Me-Fucp-(1→ →3.4)-Fucp-(1→	84. A3	0,7	0,7 0,6	0,7 0,4	0.7	9.0	9.0
2.3-Api	→3')-Api-(1→	B1 A1	2,0	2,0	2,0	1,95	1,7	3,0
	9 11)-JEV		1,2	1,4	1,0	1,0	8.0	٥ ٥
2,3,4-Ara	Arap-(1-		<i>[</i> -8	0.2 0.4	0,2 0,55	0.0	0,7	90,0
3,4-Ara 4-Ara	→2,3)-Arap-(1→		0,7	5'0	0,3	0.1	<b>5</b>	>
2.3.4-Xvi	2-0-Me-Xylp-(1→		90	<b>9</b> 5	0,4	0,1	0	0
2,3,4,6-Gal	Cap-(1→	AS	0,5	0,45	0,1	0,05	0.1	0 0,95
3,6-Gal 2,6-Gal	→2,4)-Galp-(1,4) →3,4)-Galp-(1,4)	<b>8</b> 8	0,45	0,4	ድ	0,03	0	•

Les résultats sont donnés en rapports molaires calculés sur la base de 1 résidu de →3)-Rhap-(1→, résidu nº B2 dans la molécule de RG-II et qui reste constant au cours de la dégrat

<sup>a</sup> 2,3,4-Me3-Rha = 1,5-di-O-acetyl-2,3,4-tri-O-methyl-rhamnitol, etc... b p= pyranose, f= furanose.

Tableau 7
Analyse de méthylation et liaisons des résidus constituant le RG-II au cours d'une cinétique de dégradation pur Penicillium dalenc

		Initial	72 h	120 h	168 h	240 h	264 h
Ether methyllque	Liaison				1.2	1.2	1.2
		1.4	1.2	0.5	0.4	0.3	0.4
2,3,4-Rha	Rhap→	1.1	0.7		1	1	1
3,4-Rha	→2-Rhap→	1	1	1	•		
2,4-Rha	→3-Rhap→	0.4	0.1	0.3	1.1	8.0	0.3
3-Rha	→2,4-Rhap→	1.2	1.2	1.2	1.1		
Rha	→2,3,4-Rhap→		, _ <b>_</b>	0.7	0.8	0.7	0.8
	2-O-CH3-Fuc-	8.0	0.7		0.6	0.3	0.2
2,3,4-Fuc		0.6	0.7	0.7	0.0	•••	
2-Fuc	→3,4-Fuc→		• •	0.5	0.5	0.3	0.1
004 V-1	2- <i>0</i> -CH3-Xyl→	0.6	0.6	0.5		• •	1.8
2,3,4-Xyl	2.(/-(/122-14).		2.2	2.3	2.2	2.2	3.0
2,3-Api	→3'-Api→	2.2	2.2				
2,1,-	•				1.3	. 0.8	0.8
	_	1.6	1.4	1.1	0.3	0.5	
2,3,5-Ara	Arny→	0.3	0.3	0.3	0.6	0.4	0.2
3,4-Ara	→2-Arap→	0.6	0.7	0.6	0.0	•••	
4-Ara	$\rightarrow$ 2,3-Ara $p\rightarrow$		_	0.5	0.4	0.3	0.2
0-1	- • •	0.5	0.5		0.5	0.4	0.3
2,3,4,6-Gal	Galp→	0.6	0.6	0.5	1.1	1.0	0.9
2,6-Gal	→3,4-Galp→	1.0	1.2	1.1	1		
3,6-Gal	$\rightarrow$ 2,4-Galp $\rightarrow$		0.5	0.3	0.5	0.6	0.6
3-Acer	→2-AccrA→	0.5	0.5	<b></b>			1.4
3-ACCI	-72-1100-1- ·	26	3.0	3.0	2.6	1.9	1.5
2,3,4-GalA	Galp∧→	2.6	2.3	2.1	1.8	1.7	1.3
2,3-Gal A	→4-GalpA→	2.0	1.5	1.5	1.5	1.3	1.6
2-GalA	→3,4-GalpA	→ 1.5	1.2	1.3	1.3	1.8	
3-GalA	→2,4-GalpA	→ 1.3	0.9	0.8	0.7	0.3	0.2
GalA	→2,3.4-Gal	,∧-> U.o	0.9	0.8	0.7	0.7	0.8
1,2,3,5-Gal/		éduit 1.0	13.7	4.4			
1,2,.,,5-0111			0.2			().6	0.4
2,3,4-GlcA	GlcpA→	1.1	1.4	1.3	1.1	().0	· · ·
3,4GlcA	→2-GlcpA-	→ ¹.¹	3				

Les résultats sont donnés sur la base de 1 résidu de →3-Rhap→, résidu B2 dans la molécule de RG-II qui reste constant au cours de la dégradation

2,3,4-Rha = 1,5-di-O-acétyl-2,3,4-tri-O-méthyl-rhannitol, etc...

20

25

35

#### REVENDICATIONS

- 1. Enzyme caractérisée en ce qu'elle présente une activité de dégradation du rhamnogalacturonane II (RG-II) et de ses dérivés.
  - 2. Enzyme selon la revendication 1 caractérisée en ce qu'elle présente une activité de type endo-hydrolase.
  - 3. Enzyme selon l'une des revendications 1 et 2 caractérisée en ce qu'elle présente une activité endo-R-L-rhamnopyranosyl- $(1 \rightarrow 3')$ -D-apiofuranosyl hydrolase.
  - 4. Enzyme selon l'une des revendications 1 et 2 caractérisée en ce qu'elle présente une activité endo- $\alpha$ -L-fucopyranosyl- $(1\rightarrow 4)$ -L-rhamnopyranosyl hydrolase.
  - 5. Microorganisme, en particulier champignon, présentant une activité de dégradation du RG-II et de ses dérivés.
- 6. Champignon selon la revendication 5, caractérisé en ce qu'il est du genre 15 Penicillium.
  - 7. Souche de champignon selon l'une des revendications 5 et 6, caractérisée en ce qu'elle est déposée auprès de la CNCM sous le n°l-1578 (LAV2).
  - 8. Souche de champignon selon l'une des revendications 5 et 6, caractérisée en ce qu'elle est déposée auprès de la CNCM sous le n°l-1577 (IPV1).
  - 9. Enzyme seion l'une des revendications 1 à 4 caractérisée en ce qu'elle est susceptible d'être produite par une souche selon l'une des revendications 5 à 8.
  - 10. Préparation enzymatique caractérisée en ce qu'elle contient une enzyme selon l'une des revendications 1 à 4 et 9.
  - 11. Procédé d'obtention d'une enzyme ou d'une préparation selon l'une des revendications 1 à 4 et 9 et 10 comprenant les étapes suivantes :
    - mise en culture de microorganismes selon l'une des revendications 5 à 8 dans un milleu de culture adapté, à la production des enzymes selon l'une des revendications 1 à 4.
  - récupération de l'enzyme ou de la préparation enzymatique dans le surnageant de culture ou dans le surnageant du broyat des microorganismes.
  - 12. Procédé selon la revendication 11 caractérisé en ce qu'il comprend les étapes suivantes:
  - mise en culture de microorganismes selon l'une des revendications 5 à 8 dans un milieu de culture adapté aux microorganismes contenant du RG-II, ou l'un de ses dérivés,
    - récupération des microorganismes,
    - broyage des microorganismes,
    - élimination du matériel insoluble, et

20

25

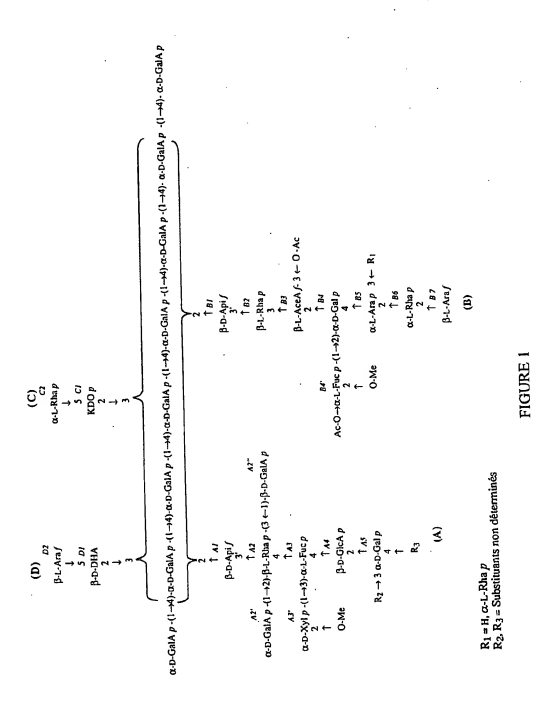
30

- récupération du surnageant contenant l'enzyme ou la préparation enzymatique.
- 13. Procédé d'obtention de RG-II à partir d'extraits d'origine végétale comprenant les étapes suivantes:
  - séparation des macromolécules contenues dans lesdits extraits, et
  - chromatographie d'échange d'anions à un pH supérieur à 4.
- 14. Procédé selon la revendication 13 caractérisé en ce que la séparation est effectuée par précipitation ou par ultrafiltration.
- 15. Procédé selon l'une des revendications 13 et 14 caractérisé en ce que la chromatographie à échanges d'anions est suivie d'une chromatographie d'exclusion stérique.
- 16. Procédé d'obtention de RG-II à partir d'extraits d'origine végétale comprenant au moins une chromatographie d'adsorption sur un support retenant le RG-II.
- 17. Procédé selon la revendication 16 caractérisé en ce que la chromatographie d'adsorption est effectuée sur un charbon actif ou une résine polystyrène/divinylbenzène.
- 18. Préparation de RG-II susceptible d'être obtenue par un procédé selon l'une des revendications 13 à 17 caractérisée en ce qu'elle contient au minimum 95% des monomères de RG-II.
- 19. Préparation de RG-II susceptible d'être obtenue par un procédé selon l'une des revendications 13 à 17 caractérisée en ce qu'elle contient au moins 80%, et préférentiellement plus de 95% de dimères de RG-II.
- 20. Procédé de criblage de microorganismes, en particulier de champignons, pour leur capacité à dégrader le RG-II, caractérisé en ce que lesdits microorganismes sont mis en croissance dans un milieu adapté et contenant du RG-II, ledit RG-II étant susceptible d'être obtenu par le procédé selon l'une des revendications 13 à 17.
- 21. Milieu de culture pour microorganismes caractérisé en ce qu'il contient du RG-II obtenu par le procédé selon l'une des revendications 13 à 17.
- 22. Procédé selon l'une des revendications 11 et 12 caractérisé en ce que le RG-Il est obtenu par le procédé selon l'une des revendications 13 à 17.
- 23. Utilisation d'une enzyme ou d'une préparation enzymatique selon l'une des revendications 1 à 4, 9 et 10 ou obtenue par le procédé selon l'une des revendications 11 et 12 pour la dégradation ou la modification du RG-II, ou de ses dérivés.
- 24. Utilisation d'une enzyme ou d'une préparation enzymatique selon l'une des revendications 1 à 4, 9 et 10 ou obtenue par le procédé selon l'une des revendications 11 et 12, pour améliorer la filtrabilité et faciliter la préparation de jus concentrés, ou pour favoriser la clarification.

15

20

- 25. Utilisation d'une enzyme ou d'une préparation enzymatique selon l'une des revendications 1 à 4, 9 et 10 ou obtenue par le procédé selon l'une des revendications 11 et 12, pour le nettoyage des supports de filtration utilisés pour la filtration des jus de fruits, de légumes et de leurs dérivés.
- 26. Utilisation d'une enzyme ou d'une préparation enzymatique selon l'une des revendications 1 à 4, 9 et 10 ou obtenue par le procédé selon l'une des revendications 11 et 12 pour la macération, la liquéfaction ou l'hydrolyse totale ou partielle de tissus végétaux.
- 27. Utilisation selon la revendication 26 dans les préparations de type macérase pour la production de nectars de fruits, de purées, de gelées et de concentrés de fruits, de légumes et de leurs dérivés, y compris le vin.
- 28. Utilisation selon la revendication 26 dans les préparations liquéfiantes pour la production de jus et de bases aromatiques de fruits, de légumes et de leurs dérivés, y compris le vin, et la production de bière.
- 29. Utilisation selon la revendication 26 pour la production de pectines à partir de résidus de végétaux tels que des pulpes de betterave et des résidus solides après pressurage des fruits.
- 30. Utilisation selon la revendication 26 pour la production d'aliments pour animaux à partir de matériel végétal.
- 31. Utilisation selon la revendication 26 pour la production de cellulose à partir de végétaux pour l'industrie textile, en particulier à partir de coton, et pour la production de papier.
- 32. Utilisation selon la revendication 26 pour la production à partir de résidus de végétaux, d'oligosaccharides à activité élicitrice de réactions de défense des plantes et pouvant être utilisées comme produits phytosanitaires.



FEUILLE DE REMPLACEMENT (RÈGLE 26)

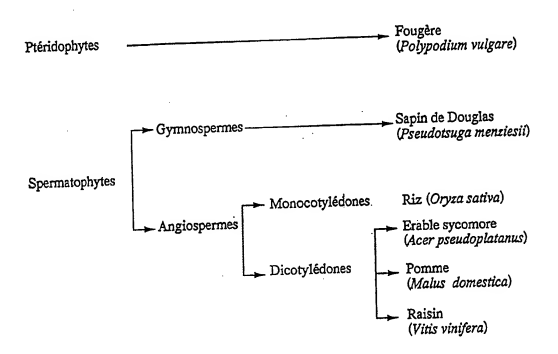


FIGURE 2

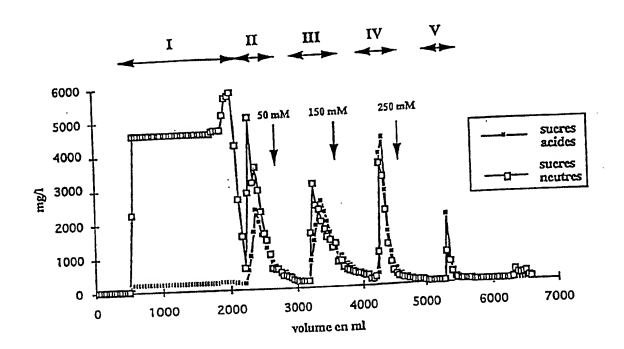
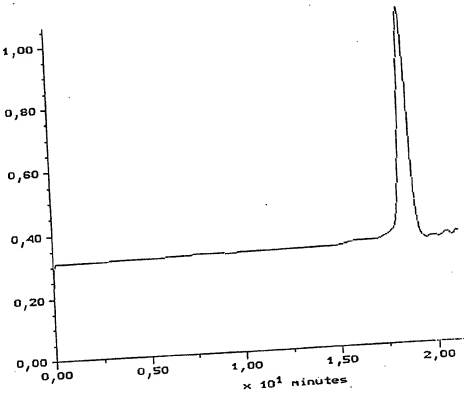
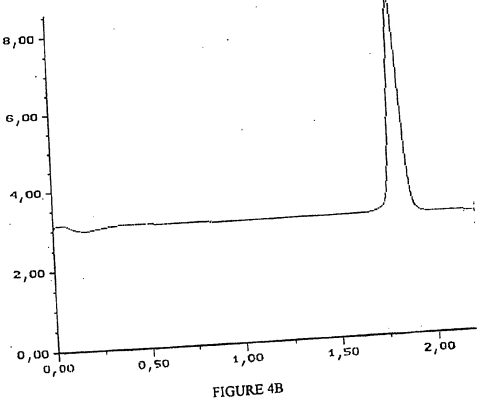


FIGURE 3





### FIGURE 4A



FEUILLE DE REMPLACEMENT (RÈGLE 26)

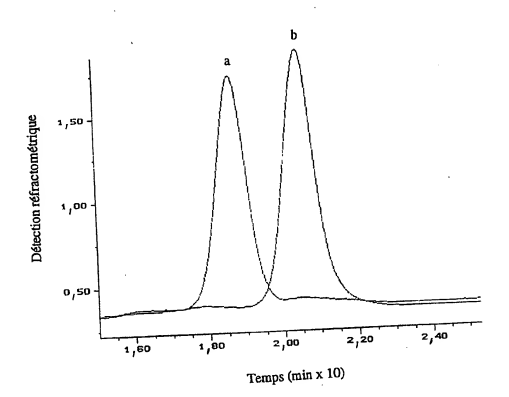


FIGURE 5

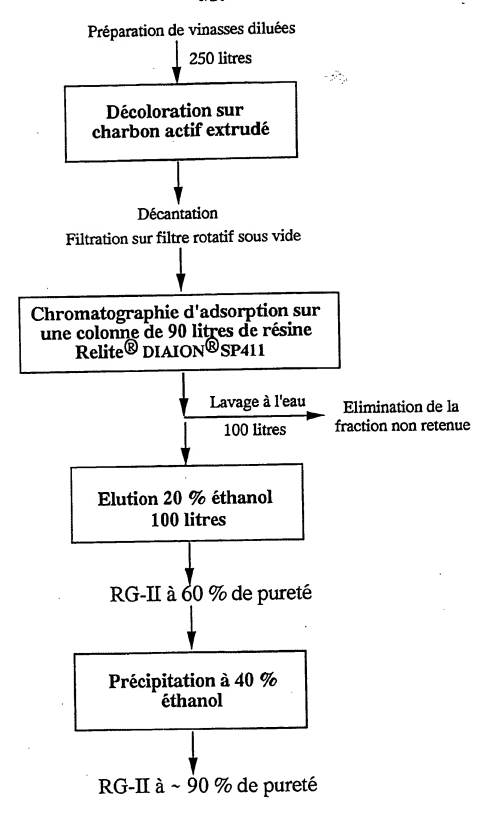


FIGURE 6

FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

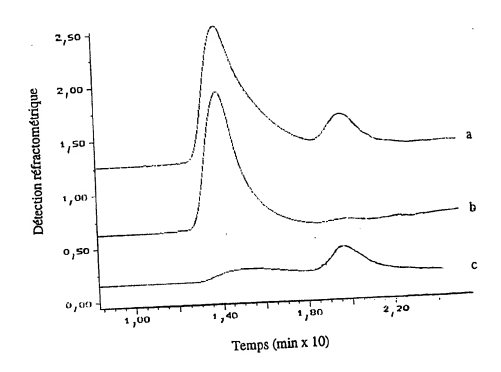


FIGURE 7

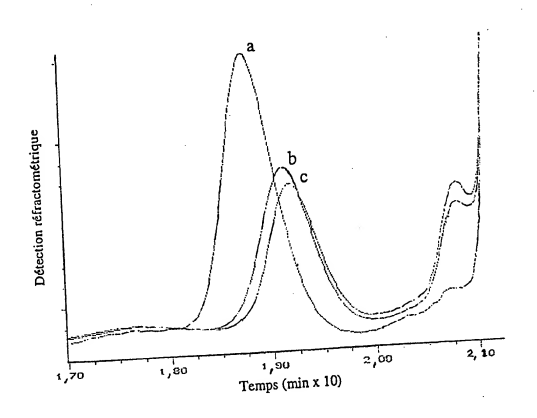


FIGURE 8

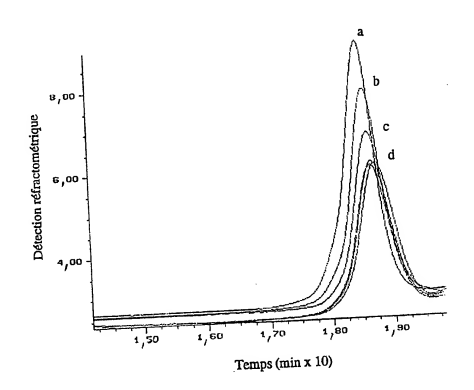


FIGURE 9

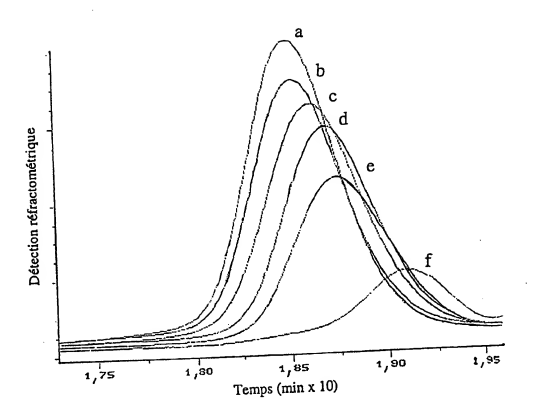


FIGURE 10

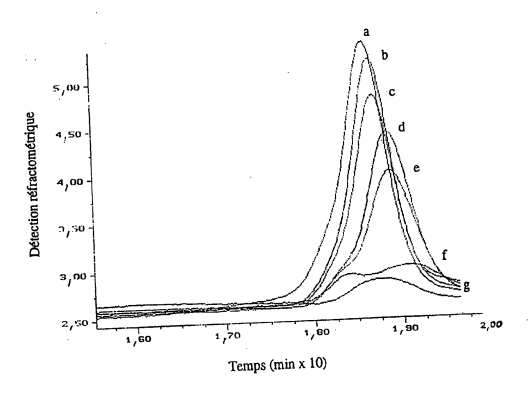
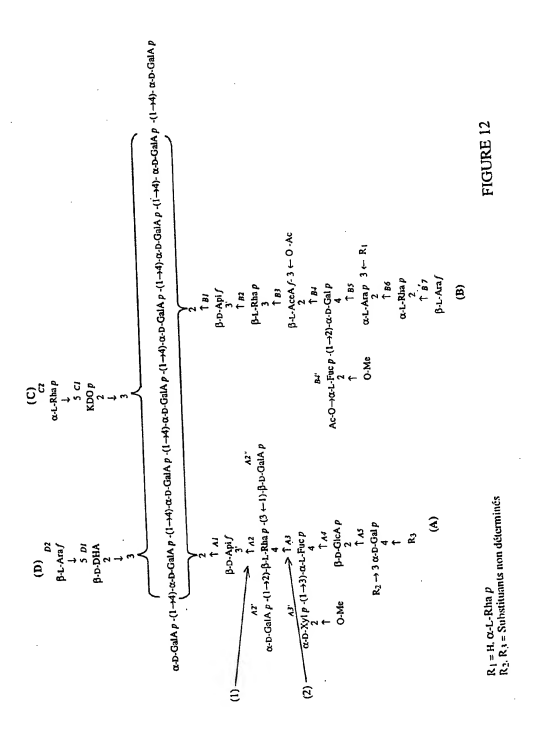
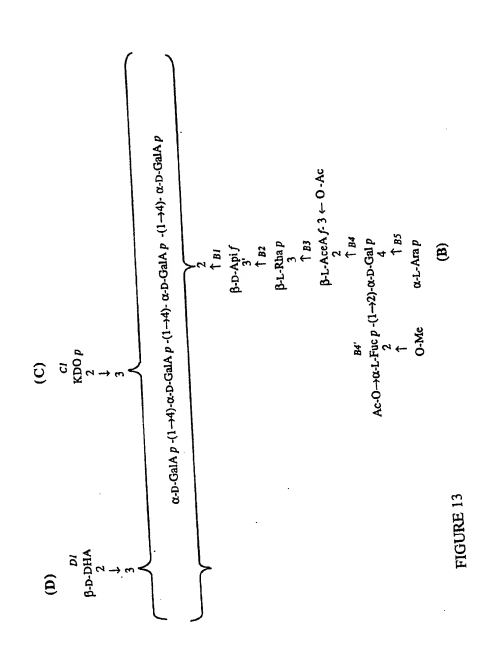


FIGURE 11



FEUILLE DE REMPLACEMENT (RÈGLE 26)



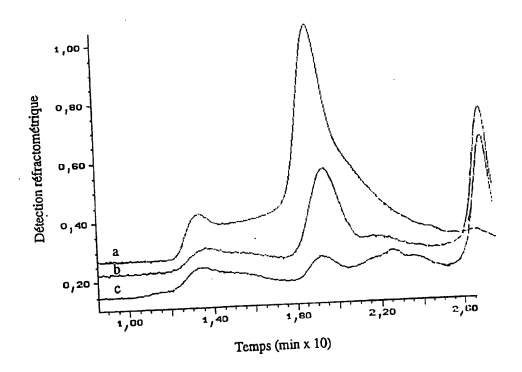


FIGURE 14

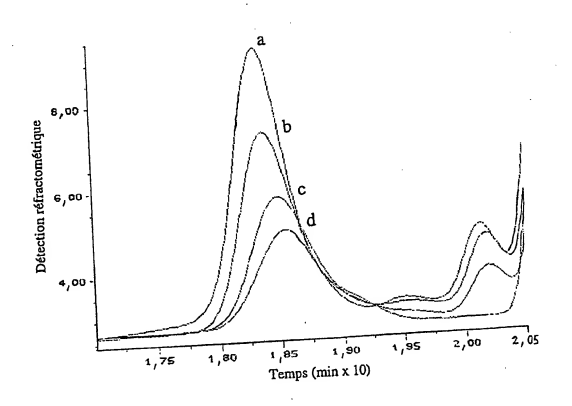


FIGURE 15

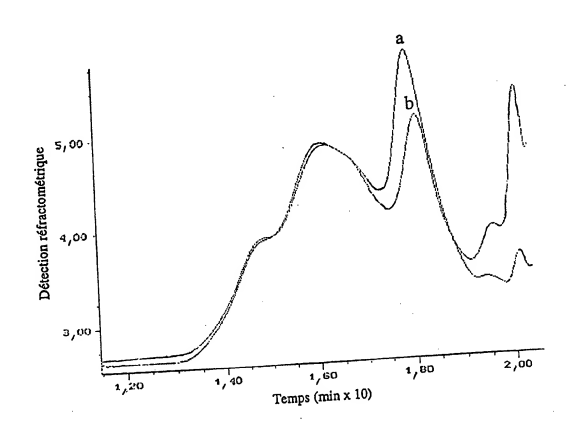


FIGURE 16

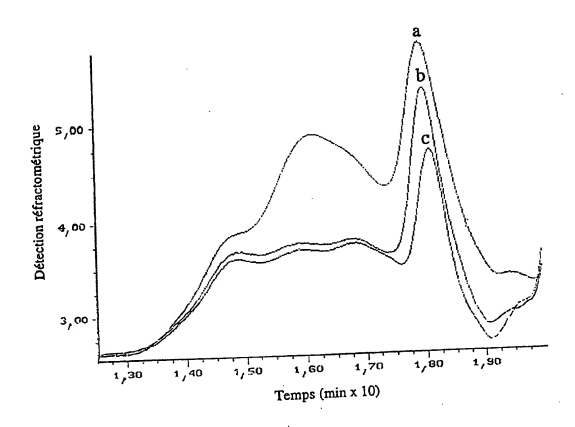


FIGURE 17

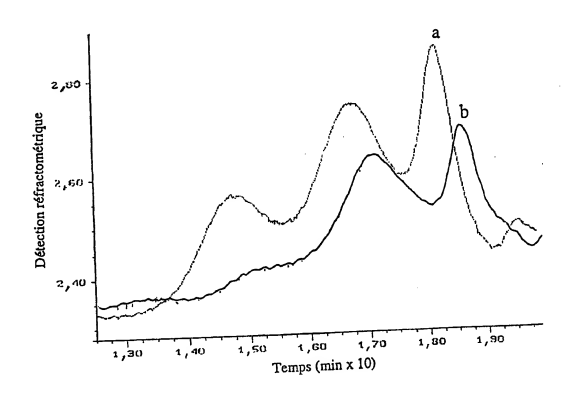


FIGURE 18

19/20





FIGURE 19A

FIGURE 19B



FIGURE 19C

FIGURE 19D

FEUILLE DE REMPLACEMENT (RÈGLE 26)

20/20

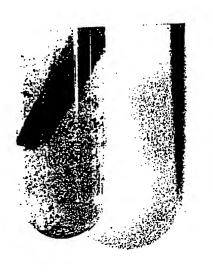




FIGURE 20A

FIGURE 20B

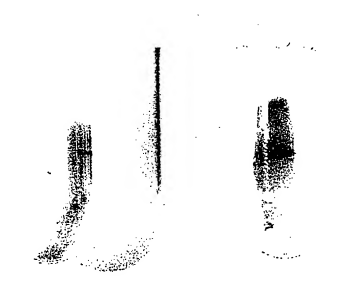


FIGURE 20C

FIGURE 20D

FEUILLE DE REMPLACEMENT (RÈGLE 26)

In tional Application No PCT/FR 96/00758

		P	CT/FR 96/00	758
	C12N9/24 C12P19/14 C12S3/02 C12S3/12 C12S9/00 C12S11/00 C12N1/20 C08B37/06 B08B7/00	C12Q1/04 C08L5/06	C12S3/0 C12G1/0 A23L2/8	)2
	International Patent Classification (IPC) or to both national classific	adon die it		
FIELDS S	SEARCHED  cumentation searched (classification system followed by classification (Classification) (Classific	n symbols)		
IPC 6	C12N C12P C12G C12Q C08B			
Documentati	on searched other than minimum documentation to the extent that su	ich documents are includ	led in the fields search	nea .
	of data base	and where practical, se	arch terms used)	
Electronic da	ata base consulted during the international search (name of data base	and, where pro-		
	IENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT			
	Citation of document, with indication, where appropriate, of the re	levant passages		Relevant to claim No.
Category *	Claudi di accaniona			
V	DOMSCH K. H. ET GAMS W.: "Comper	ndium of		5,6,8
X	coil fungi"			
	1980 , ACADEMIC PRESS LID , LUNDO	ON		
	XP002002127 cited in the application			
	see page 597 - page 598			
		J*= -#		5-7
Х	DOMSCH K.H. ET GAMS W.: "Compen	-		
	soil fungi" 1980 , ACADEMIC PRESS LTD , LONDON			
	XP002002128			
	cited in the application			
1	see page 560			
1		-/	1	
1				
1			1	
1				
1				
<u> </u>		X Patent family	members are listed in	n annex.
X F	urther documents are listed in the continuation of box C.			
* Special	categories of cited documents:	"T" later document pr	ublished after the inte	mational filing date th the application but
.V. qoc	ument defining the general state of the art which is not	cited to understa	we me butterbie of at	eas ====================================
	sudered to be of particular relevance sidered to be of particular relevance her document but published on or after the international	'X' document of par	ncular relevance; the dered novel or cannot	claimed invention be considered to
fili	ng date	involve an inver	tive step when the to	claimed invention
wh	ation or other special reason (as specified)	cannot be consi	Geled to involve at it	ore other such docu-
.O. 900	current referring to an oral disclosure, use, exhibition or	ments, such con	nbination being obvio	us to a person skilled
:D: 40:	her means cument published prior to the international filing date but		ber of the same paten	
lat	the actual completion of the international search		of the international s	
Date of	the actual completion of the manual actual		16.12.9	6
1	4 December 1996		10.12.3	
-	and mailing address of the ISA	Authorized offic	cer	
Name :	European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2			
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Lense	n, H	
	Fax: (+31-70) 340-3016			
	The second state of the se			

Inter ional Application No PCT/FR 96/00758

a. CLASSIFI IPC 6	CATION OF SUBJ A23L1/06 D21C5/00	ECT MATTER A23L1/218 A01N61/00	C12G1/022 //(C12N1/2	C12C11/00 0,C12R1:80)	A23K1/14	
		Classification (IPC) or to I				
Documentation	on searched other tha	n minimum documentatio	n to the extent that such	documents are included in	the fields searched	
Electronic da	ata base consulted du	ring the international searc	th (name of data base as	nd, where practical, search	terms used)	
C. DOCUM	ENTS CONSIDER Citation of docume	ED TO BE RELEVANT	appropriate, of the relev	vant passages	Relevant to	claim No.
X	pages 16 STEVENSO cell wa extrace suspens	no. 4, 1986, 12-1019, XP000 IN ET AL.: "Si Is : XVIII. And Itular poysacci ion-cultured si e 1016 - page e 1014; table	n analysis of harides of ycamore cells 1017 1	CIIC	1,2,23	
XF	urther documents are	tisted in the continuation	of box C.	Patent family me	nbers are listed in annex.	
'Special 'A' doc cor 'E' earl fili 'L' doc wh cit 'O' doc 'P' doc lat	categories of cited of ument defining the pasidered to be of par- ier document but pung date ument which may the tich is cited to establi- ation or other special current referring to a ner means nument published pri- ter than the priority of the contract of the cited of the tick that the priority of the cited of the cited of the united to the cited of the cited of the tick than the priority of the cited of the cited of the cited of the cited of the tick than the priority of the cited of the ci	eneral state of the art which icular relevance this the or after the interpretation of the art which is the publication date of the cason (as specified) in oral disclosure, use, exhibit to the international filing to the international filing.	h is not rnational rn(s) or another bition or	or priority date and to cited to understand to invention  "X" document of particul cannot be considered involve an inventive "Y" document of particul cannot be considered document is combin ments, such combin in the art.  "&" document member of document member of the considered in the art.	thed after the international filing to the conflict with the application principle or theory underlying at relevance; the claimed invention to the considered its step when the document is taken at relevance; the claimed invention to involve an inventive step when the document is taken at the considered its to involve an inventive step when the document is to involve an inventive step when the control of the same obvious to a person so the same patent family the international search report	the  on alone  on en the docu-
Name :	NL - 2280 Td. ( + 31-	of the ISA Patent Office, P.B. 5818 Pa HV Rijswijk 70) 340-2040, Tx. 31 651 e 70) 340-3016		Authorized officer		

Int tional Application No PCT/FR 96/00758

(Continue	tion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		Relevant to claim No.
ategory *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Kelevant to claim 140.
			1,11,12,
١ .	CARBOHYDRATE RES.,		22,23
	vol. 218, 1991,		
	pages 211-222, XP002012467		
	PUVANESARAJAH ET AL.: "Structural		1
	characterization of two oligosaccharide		
	fragments formed by the selective cleavage		
	l .f wharmogalacturonan II : EVIUEIICE IVI		1
	Le anamorie continuration du diluciment		l.
	sites of apiose and 3-deoxy-2-nepturosarre		1
	l acid"		1
	cited in the application		
	see the whole document	•	
			1,2,5-12
A	METHODS ENZYMOLOGY,		-,-,-
••	vol. 118, 1985.		
	nages 3-40, XP000600280		
	I VARY CT AL . "ISALATIAN ANG		
	characterization of plant cell walls allu		
	cell wall components"		
	see page 24		
	see page 19 - page 21		
	see page 3 - page 16		
			1,5,9,
Α	WO,A,94 20612 (NOVO NORDISK) 15 September		10,24,
	1994		26-29
	2		
ľ	see page 2 - page 3		
ļ	see page 8		
١	see figures 8,10		
	LOS A DO 10709 (NOVO NODDISK) 12 November		1,5,9,
Α	WO.A.92 19728 (NOVO NORDISK) 12 November		10,24,
[	1992		26-29
1	see the whole document		
1			1,5,9,
A	EP,A,O 570 075 (QUEST INTERNATIONAL B.V.)		10,24,
1^	18 November 1993		26-29
1			
1	see page 3, line 51 - line 56		
1	i see name 11 line 1/ - line 30		
1	l see name 11. line 5b - line 50		
1	see page 12, line 1 - line 30		
1	see page 15		
j	see claims 28-30		· ·
	CARROLWEDGATE DECEADER		1,5
Α	CARBOHYDRATE RESEARCH,		
	vol. 206, 1990,		
	pages 105-115, XP000257186 SHOLS ET AL.: "Rhammogalacturonase: a		
.	SHULS ET AL.: Kildillingd actual on ass. a		
ŀ	novel enzyme that degrades the hairy		
-	regions of pectins"		
1	cited in the application		
- {	see the whole document		
١	-/		
	1		
l			
1	The state of the s		

Int tional Application No
PCT/FR 96/00758

ategory	ction) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT  Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
		26-28
1	CARBOHYDRATE RESEARCH, vol. 206, 1990, pages 117-129, XP002002123 SCHOLS ET AL.: "Structural features of hairy regions of pectins isolated from apple juice produced by the liquefaction process"	20-20
	cited in the application see page 217; figure 4	1,5,10,
1	BIOSCI. BIOTECH. BIOCHEM., vol. 56, no. 7, 1992, pages 1053-1057, XP002002124 SHINPEI MATSUHASHI ET AL.: "Simultaneous measurement of the galacturonate and neutral sugar contents of pectic substances by an enzymic-HPLC method" see the whole document	12,26
A	J. CELL. SCI., vol. 2, no. suppl, 1985, pages 203-217, XP002002125 DARVILL ET AL.: "Structure and function of plant cell wall polysaccharides" see abstract see page 208 - page 211 see page 212, paragraph 1	1,5,26, 32
Y	CARBOHYDRATE RESEARCH, vol. 243, 1993, pages 333-343, XP002002126 DOCO ET AL.: "Isolation and characterization of a rhammogalacturonan II from red wine" cited in the application see the whole document see page 334	13-17
Y	EP,A,O 225 496 (LOMAPHARM) 16 June 1987 see page 8	13-17
Y	EP,A,O 422 618 (LOMAPHARM) 17 April 1991 see page 3, line 53 - page 4, line 4	13-17
Y	DE,A,42 21 753 (PLANTAMED ARZNEIMITTEL) 14 July 1994 see page 3, line 55 - line 64	13-17
X	CARBOHYDRATE RESEARCH, vol. 261, 1994, AMSTERDAM NL, pages 335-342, XP002020190 HENK A. SCHOLS ET AL.: "The use of combined high-performance anion-exchange chromatography." see page 338 - page 341	18,19

International application No. PCT/FR 96/00758

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of Item 1 of first sheet)
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
1. Claims Nos.: because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:
2. Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
1. claims : 1-12, 20, 21, 22(in part), 23-32 2. claims : 13-19, 22(in part)
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment
of any additional fee.  3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
Remark on Protest  The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.  X No protest accompanied the payment of additional search fees.

information on patent family members

Int ional Application No PCT/FR 96/00758

Patent document	Publication date	Patent fa membe		Publication date
WO-A-9420612	15-09-94	AU-A- EP-A- JP-T-	6203094 0687298 8507215	26-09-94 20-12-95 06-08-96
WO-A-9219728	12-11-92	AU-B- AU-A- CA-A- EP-A- JP-T- NZ-A- US-A-	662327 1687492 2109218 0583313 6506831 242602 5538884	31-08-95 21-12-92 03-11-92 23-02-94 04-08-94 26-08-94 23-07-96
EP-A-570075	18-11-93	AU-A- CA-A- JP-A- US-A-	3863093 2096289 7099971 5550045	18-11-93 16-11-93 18-04-95 27-08-96
EP-A-225496	16-06-87	DE-A- DE-A- JP-B- JP-A- US-A-	3541945 3685411 6045643 62209101 4857512	04-06-87 25-06-92 15-06-94 14-09-87 15-08-89
EP-A-422618	17-04-91	DE-A- AT-T- DE-D-	3934304 108803 59006494	18-04-91 15-08-94 25-08-94
DE-A-4221753	14-07-94	NONE		

Dem : Internationale No PC1/FR 96/00758

			101		
A. CLASSEMENT DE L'OBJET I CIB 6 C12N9/24 C12S3/12 C12N1/20 Selon la classification international	C1239/60 C08B37/06	C12S3/02 C12S11/00 B08B7/00 fois seton la classification	C12S3/04 C12Q1/04 C08L5/06 on nationale et la CIB	C12S3/08 C12G1/02 A23L2/84	
1 Zelon is ciezziicznou intermeterm.					

#### B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation mummale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CIB 6 C12N C12P C12G C12Q C08B

Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche utilisés)

Categorie *	ENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS  Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no, des revendications visées
X	DOMSCH K. H. ET GAMS W.: "Compendium of soil fungi" 1980 , ACADEMIC PRESS LTD , LONDON XP002002127 cité dans la demande	5,6,8
x	voir page 597 - page 598  DOMSCH K.H. ET GAMS W.: "Compendium of soil fungi" 1980 , ACADEMIC PRESS LTD , LONDON xP002002128	5-7
	cité dans la demande voir page 560	

X Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
ou après cette date  L' document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée)  O' document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens  P' document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée	document ulterieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention  document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considèrée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolèment document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considèrée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du mêtier document qui fait partie de la même famille de brevets  Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée  4 Décembre 1996	16 12. 96
New et adverse postale de l'administration chargée de la recherche internationale	Fonctionnaire autorisé
Nom et auresse possate des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+ 31-70) 340-3016	Lensen, H

Formulaire PCT/ISA/210 (deuxième feuille) (juillet 1992)

1

De: 4e Internationale No PCT/FR 96/00758

CLASSEM IB 6	ENT DE L'OBJET D A23L1/06 D21C5/00	A23L1/218 A01N61/00	C12G1/022 //(C12N1/	20,C1	12C11/00 2R1:80)	A23K1/	/14
		des brevets (CIB) ou à la	a fois selon la classifi	cation na	nonale et la CIB		
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	UKIE				
DOMAIN	ES SUR LESQUELS	(système de classification	survi des symboles d	e classen	nent)		
ocumentatio	on minimae consulta	(-)					
						Ainas CIT	lesquels a porté la recherche
	on consultée autre du	la documentation minum	ale dans la mesure o	ù ces doc	uments relèvent des	domaines au	lesquels a porté la recherche
Joemnencan.	011 00121210101011						
						e ai cela est rés	disable, termes de recherche
Rase de don	nées électronique cons	uitée au cours de la reche	rche internationale (r	nom de la	pase de doiniers, c		alisable, termes de recherche
utilisės)							
		_					
c pocul	CONTS CONSIDERE	S COMME PERTINEN	TS				no, des revendications visées
	[dentification des de	ocuments cités, avec, le ca	is echéant, l'indicatio	n des pas	sages pertinents		
Catégorie *					<del></del>		1,2,23,
v	PLANT PH	YS10L.,				ļ	26
X	1 7 00	nn 4 1980.					
	10	12 1010 XPM	0600428	nlar	+		
				of th	e		
	cell wal	ls : XVIII. A lular poysacc	harides Of	<b>0.</b> 5.	-	,	
	extrace	on-cultured s	vcamore cel	ls"			1
	l voir par	1016 - page	1017				
	voir pag	je 1014; table	au 1				
1	voir pag	ge 1012					
		•		-/			
				•			
1							
1							
1							
1	· [						
1							
					I as documents (	de familles de t	prevets sont indiqués en annexe
IXI.	Voir la suite du cadre	C pour la fin de la liste d	les documents	L			
ļ ——	ories spéciales de doct	ments alés:		т.	document ultérieur	public après la	date de dépôt international ou la t pas à l'état de la
			e. non		date de priorité ce	more ofte ofti	r comprendre le principe
		tat général de la techniqu ulièrement pertinent		****	ou la théorie consu	MAIN IZ OCO -	vincenian sevendiquée ne peut
E, qo	cument antérieur, mai	is publié à la date de depe			SEE COUZINGLES CO.	A Acarmer	et considéré isolément
.F. qo	cument pouvant jeter	un doute sur une revendi terminer la date de public	cation de cation d'une	<b>'</b> Y'	document particuli	etement bermit	milionant une activité inventive
P	nonte ou cite pour de	ine raison speciale (telle	qu'indiquee)		De Dent ette comme	Elec commis	un ou plusieurs autres combinaison étant évidente
.o. q	ocument se référant à	une divulgation orate, a autres moyens	mi make, a		documents de men	du métics	
		la date de dépôt internati le de priorité revendique	onal, mas e	·#.	document qui fait	partie de la mê	me famille de brevets
	osterieurement a la co	internationale a été effec			Date d'expédition	du présent rapp	ort de recherche internationale
Date	i laquelle la recherche	INTERNACIONAL A CA TITO		\			
				1			
			a la recherche interna	tionale	Fonctionnaire auto	orisė	
Nom	et adresse postale de l	administration chargée d opéen des Brevets, P.B. 5	e ia recherche monte 818 Patentiaan 2				
1	115 3300	LIV Dairunk		1			
1	NL - 2280	70) 340-2040, Tx. 31 651	epo ni,	1			

Der te Internationale No
PCT/FR 96/00758

	There Grand des des manufacture enter aver le cat échéant l'indication uta passages perunte	 no. des revendications visées
tégone *	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertiner	
	CARBOHYDRATE RES., vol. 218, 1991, pages 211-222, XP002012467 PUVANESARAJAH ET AL.: "Structural	1,11,12, 22,23
	characterization of two oligosaccharide fragments formed by the selective cleavage of rhamnogalacturonan II: evidence for the anomeric configuration and attachment sites of apiose and 3-deoxy-2-heptulosaric acid" cité dans la demande voir le document en entier	
A	METHODS ENZYMOLOGY, vol. 118, 1985, pages 3-40, XP000600280 YORK ET AL.: "Isolation and characterization of plant cell walls and cell wall components" voir page 24 voir page 19 - page 21 voir page 3 - page 16	1,2,5-12
A	WO,A,94 20612 (NOVO NORDISK) 15 Septembre 1994  voir page 2 - page 3 voir page 8 voir figures 8,10	1,5,9, 10,24, 26-29
A	WO,A,92 19728 (NOVO NORDISK) 12 Novembre 1992	1,5,9, 10,24, 26-29
A	voir le document en entier EP,A,O 570 075 (QUEST INTERNATIONAL B.V.) 18 Novembre 1993	1,5,9, 10,24, 26-29
	voir page 3, ligne 51 - ligne 56 voir page 11, ligne 17 - ligne 30 voir page 11, ligne 56 - ligne 58 voir page 12, ligne 1 - ligne 36 voir page 15 voir revendications 28-30	
A	CARBOHYDRATE RESEARCH, vol. 206, 1990, pages 105-115, XP000257186 SHOLS ET AL.: "Rhammogalacturonase: a novel enzyme that degrades the hairy regions of pectins" cité dans la demande voir le document en entier	1,5
	-/	

De 2e Internationale No PCT/FR 96/00758

	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS  Identification des documents cités, avec, le cas échéans, l'indication des passages pertinents	no. des revendications vistes
tégone "	Identification oct documents creat and	26-28
	CARBOHYDRATE RESEARCH, vol. 206, 1990, pages 117-129, XP002002123 SCHOLS ET AL.: "Structural features of hairy regions of pectins isolated from apple juice produced by the liquefaction process"	26-28
Ą	cité dans la demande voir page 217; figure 4 BIOSCI. BIOTECH. BIOCHEM.,	1,5,10, 12,26
	pages 1053-1057, XP002002124 SHINPEI MATSUHASHI ET AL.: "Simultaneous measurement of the galacturonate and neutral sugar contents of pectic substances by an enzymic-HPLC method" voir le document en entier	
A	J. CELL. SCI., vol. 2, no. suppl, 1985, pages 203-217, XP002002125 DARVILL ET AL.: "Structure and function of plant cell wall polysaccharides" voir abrégé voir page 208 - page 211	1,5,26,
Y	voir page 212, alinéa 1  CARBOHYDRATE RESEARCH, vol. 243, 1993, pages 333-343, XP002002126  DOCO ET AL.: "Isolation and characterization of a rhammogalacturonan II from red wine" cité dans la demande voir le document en entier voir page 334	13-17
γ	EP,A,O 225 496 (LOMAPHARM) 16 Juin 1987 voir page 8	13-17
Y	EP,A,O 422 618 (LOMAPHARM) 17 Avril 1991 voir page 3, ligne 53 - page 4, ligne 4	13-17
Y	DE,A,42 21 753 (PLANTAMED ARZNEIMITTEL) 14 Juillet 1994 voir page 3, ligne 55 - ligne 64	13-17
x	CARBOHYDRATE RESEARCH, vol. 261, 1994, AMSTERDAM NL, pages 335-342, XP002020190 HENK A. SCHOLS ET AL.: "The use of combined high-performance anion-exchange chromatography." voir page 338 - page 341	18,19

l' ande internationale n'

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

PCT/FR 96/00758

	directions no nouvaient pas faire l'objet d'une recherche
Cadre	Observations - lorsqu'il a été estimé que certaines revendications ne pouvaient pas faire l'objet d'une recherche (suite du point 1 de la première feuille)
	(suite an bount 1 de la pressu
Confor	mément à l'article 17.2)a), certaines revendications n'ont pas fait l'objet d'une recherche pour les motifs suivants:
l. [	Les revendications nos se rapportent à un objet à l'égard duquel l'administration n'est pas tenue de procéder à la recherche, à savoir:
2.	Les revendications nos se rapportent à des parties de la demande internationale qui ne remplissent pas suffisamment les conditions prescrites pour qu'une recherche significative puisse être effectuée, en particulier:
3. [	Les revendications n as sont des revendications dépendantes et ne sont pas rédigées conformement aux dispositions de la deuxième et de la troisième phrases de la règle 6.4.a).
Cod	re Il Observations - lorsqu'il y a absence d'unité de l'invention (suite du point 2 de la première feuille)
L'ad	Iministration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs inventions dans la demande internationale, à savoir:  1. Revendications : 1-12, 20, 21, 22(partiellement), 23-32  2. Revendications : 13-19, 22(partiellement)
1.	Comme toutes les taxes additionnelles ont été payées dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale porte sur toutes les revendications pouvant faire l'objet d'une recherche.
2.	Comme toutes les recherches portant sur les revendications qui s'y prétaient ont pu être effectuées sans effort particulier justifiant une taxe additionnelle, l'administration n'a soillicité le paiement d'aucune taxe de cette nature.
3.	Comme une partie seulement des taxes additionnelles demandées a été payée dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur les revendications pour lesquelles les taxes ont été payées, à savoir les revendications not les revendi
4	Aucune taxe additionnelle demandée n'a été payée dans les délais par le déposant. En conséquence, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur l'invention mentionnée en premier lieu dans les revendications; elle est couvertes par les revendications n°.
	Remarque quant à la réserve  Les taxes additionnelles étaient accompagnées d'une réserve de la part du déposant  X Le paiement des taxes additionnelles n'était assorti d'aucune réserve.

Renseignements relatifs . membres de familles de brevets

De de Internationale No PCT/FR 96/00758

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)		Date de publication
WO-A-9420612		AU-A- EP-A- JP-T-	6203094 0687298 8507215	26-09-94 20-12-95 06-08-96
WO-A-9219728	12-11-92	AU-B- AU-A- CA-A- EP-A- JP-T- NZ-A- US-A-	662327 1687492 2109218 0583313 6506831 242602 5538884	31-08-95 21-12-92 03-11-92 23-02-94 04-08-94 26-08-94 23-07-96
EP-A-570075	18-11-93	AU-A- CA-A- JP-A- US-A-	3863093 2096289 7099971 5550045	18-11-93 16-11-93 18-04-95 27-08-96
EP-A-225496	16-06-87	DE-A- DE-A- JP-B- JP-A- US-A-	3541945 3685411 6045643 62209101 4857512	04-06-87 25-06-92 15-06-94 14-09-87 15-08-89
EP-A-422618	17-04-91	DE-A- AT-T- DE-D-	3934304 108803 59006494	18-04-91 15-08-94 25-08-94
DE-A-4221753	14-07-94	AUCUN		<del>-</del>